



|  |  |  | • |
|--|--|--|---|
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |
|  |  |  |   |

# Physiologie 77

bes



in Pflanzen und Thieren.

# Ein Handbuch

für

Naturforscher, Landwirthe und Aerzte

pon

Dr. Jac. Moleschott,

Privatbocenten ber Phyfiologie an ber Universität zu Beibelberg.

90683 108.

Erlangen, 1851.

Berlag von Ferdinand Ente.



QH 521 76

8018108

Schnellpreffenbrud von C. S. Runftmann in Erlangen.

# Vorwort.

Es scheint mir endlich Zeit, daß die Physiologen systematisch das Vermächtniß antreten, das ihnen die Chemiser überweisen. Ich glaube der weitgreisenden Genialität Lie=big's und der von scharssinnigem Talent beseelten Gründ-lichkeit Mulder's nicht zu nahe zu treten, wenn ich von Beiden behaupte, daß ihnen die Physiologie mehr anregende Gedanken, mehr thatsächliche Bereicherungen in den wichtigsten chemischen Fragen als eine umsichtige, den Forderungen der Physiologie selbst entsprechende Durchführung ihrer Lehren zu verdanken hat. Der Physiologe wird nie aushören, von jenen beiden Forschern zu lernen. Aber das Gelernte soll er selbständig in seiner eigenen Wissenschaft verarbeiten.

Anfangs war es meine Absicht mich an einer physiologischen Chemie zu versuchen. Man hat indeß diesen Namen immer mehr und mehr für eine zum Nutzen der Physiologen geschriebene organische Chemie in Anspruch genommen. Was ich darunter verstand, ist keine angewandte, es ist eine selbständige Wissenschaft. Daher der kühnere Name einer "Phyfiologie bes Stoffwechsels." Ich bin mir klar und beutlich bewußt, daß ich in dieser Gestalt ein neues wissenschaftliches Gebäude aufgeführt habe. Möge es Beachtung finden bei den praktischen Naturforschern, die wegen der Verirrungen einzelner Theoretiker oft die Theorie als Ballast über Bord werfen, und Nachsicht bei den Männern, denen mein Gebäude seine besten Baustosse verdankt.

Beidelberg, ben 18. Juni 1851.

Jac. Moleschott.

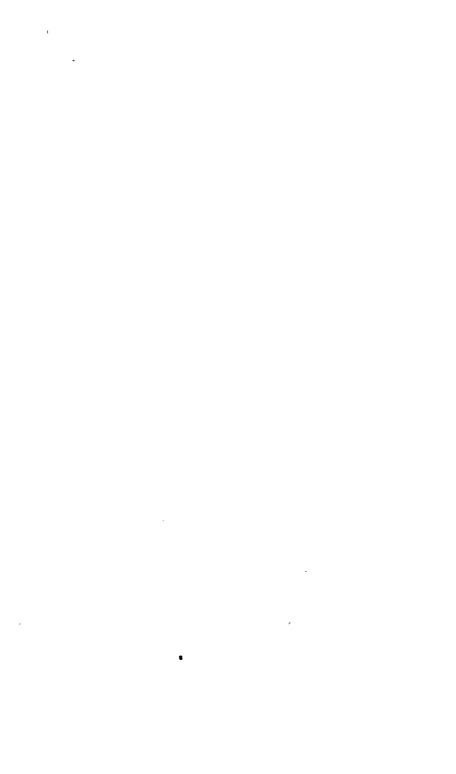
# Inhaltsverzeichniß.

|                |           |       |        |        |       |      |      |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | Seite |
|----------------|-----------|-------|--------|--------|-------|------|------|------|-----|------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|------------|-------|
| Ginleitung .   |           |       |        |        |       |      |      |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | VII   |
|                | ٠_        |       |        |        |       | •    |      | •    | •   | •    |     | •   | •   | Ė   | ٠   | ·   | ·          | 3     |
| Erftes Buch:   |           |       |        |        |       |      |      |      |     |      |     | nze | en  | •   | •   | ٠   | ٠          | _     |
| Kap.           | I.        | Die   | Actere | rbe    |       | ٠    | ٠    |      | •   | ٠    | •   | •   | ٠   | ٠   | ٠   | •   | •          | 3     |
| , I            | II.       | Die   | Luft   |        |       | ٠    | ٠    |      |     | ٠    |     | •   | •   | •   | ٠   | •   | •          | 21    |
| " II           | II.       | Das   | Wasi   | er     |       |      |      |      |     |      | ٠   | ٠   | •   | •   | •   | ٠   | •          | 29    |
| <sub>v</sub> I | V.        | Die   | Nahrı  | ıngsfi | offe  | ber  | Pf   | lan  | en  |      |     | •   |     | ٠   | ٠   | •   | •          | 36    |
| 3weites Bu     | ď):       | Di    | e Bi   | ldun   | g b   | er   | alle | zen  | nei | n    | vei | br  | eit | eti | en  | B   | <b>C</b> 2 |       |
| <b>î</b> t     | tan       | dthe  | ile d  | er A   | dfla  | nze  | n    |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | 69    |
| Einleitung     |           |       |        |        |       |      |      |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | 69    |
| Kav.           | I.        | Die   | eiweiß | artig  | en K  | örpi | er   |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | 75    |
| " I            | II.       | Die   | ftärfm | ehlar  | tigen | Rö   | rpe  | t    |     |      |     |     |     |     |     |     |            | 101   |
| -              | II.       | Die   | Fette  | unb    | bas   | Wa   | ರು ತ |      |     |      |     |     |     |     | ٠   |     |            | 134   |
| -              | V.        |       | anorg  |        |       |      | ,    |      |     |      | Pfi | anz | en  |     |     |     |            | 158   |
| Drittes Buc    | ų.        | Die   | 9311   | Sun    | a bi  | er e | alla | ien  | tei | 11 4 | ver | br  | eit | ete | 211 | 23  | ė:         |       |
|                |           |       | le de  |        | _     |      | -    |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | 185   |
| Kap.           |           |       |        |        | •     |      |      |      |     |      |     |     |     |     |     | ·   |            | 185   |
|                | I.<br>II. |       | Verba  | 0 ,    | 11    |      |      |      |     | •    | •   | •   | •   | •   | ٠   | •   |            | 191   |
| 77             | II.       |       | Chylu  |        |       |      |      |      |     | •    | •   | •   | •   | •   | •   | •   | •          | 220   |
| **             | V.        |       | . ,    |        | • •   | •    | ٠    | ٠    | •   | •    | •   | •   | •   | •   | •   | •   |            | 228   |
| <i>u</i> -     |           |       | Blut   |        |       | •    | •    | •    | •   | •    | •   | •   | •   | •   | •   | •   |            | 220   |
| Biertes Buch   | j: (      | Gesc  | hicht  | e bei  | e al  | lgei | mei  | n    | vei | rbr  | eit | ete | att | Be  | ft  | m   | b=         |       |
| t f            | heil      | le de | r Pf   | lanz   | en    | inn  | erl  | jal  | b   | des  | 3 9 | flo | 111 | gen | le  | ibe | 8          | 273   |
| Cinleitung .   |           |       |        |        |       |      |      |      |     |      |     |     |     |     |     |     | ٠          | 273   |
| Kap. 1         | I.        | Die ( | Säure  | ı.     |       |      |      |      |     |      |     |     |     |     |     |     |            | 275   |
| , 1            | II.       | Die   | Alfalo | ide u  | nd b  | ie i | ndif | fere | nte | n C  | 5to | ffe |     |     |     |     |            | 299   |

## Inhaltsverzeichniß.

|                |   |     | Seite |
|----------------|---|-----|-------|
| Rap. III.      | Die Farbstoffe  |     | 318   |
| " IV.          | Die flüchtigen Dele und bie Barge                     |     | 338   |
| Rückblick ar   | if tie besonderen Pflanzenbestandtheile, Ausscheibung | ber |       |
|                | n3en  |     | _     |
| Fünftes Buch:  | Geschichte ber allgemein verbreiteten Besta           | nd: |       |
| thei           | le der Thiere innerhalb des Thierleibes               |     | 359   |
| Kap. I.        | Die Gewebe  |     | 359   |
| ν II.          | Die Absonderungen                                     |     | 400   |
| , III.         | Die Ruckbilbung ber Materie im Thierleibe             |     | 463   |
| " IV.          | Die Ausscheidungen                                    |     | 484   |
| Die Eigenw     | ärme  |     | 535   |
| Sechites Buch: | Das Berfallen ber organischen Stoffe n                | aď) |       |
| dem            | Zobe  |     | 545   |
| Kap. I.        | Bon ben Borgangen bes Berfallens im Allgemeinen       |     | 545   |
| " II.          | Das Zerfallen ber eiweisartigen Körper und ihrer      | AB= |       |
|                | fömmlinge   |     | 554   |
| , III.         | Das Berfallen ber Fettbilbner und ber Fette           |     | 562   |
| Rückblick .    |   |     | 567   |

# Einleitung.



# Einleitung.

Moch in den ersten Seiten von Buffon's Naturgeschichte des Menschen liest man die Worte: notre ame est impérissable, et la matière peut et doit périr.

Und um dieselbe Zeit schrieb Georg Forster: "in einem Systeme, wo alles wechselseitig anzieht und angezogen wird, kann nichts verloren gehen; die Menge des vorhandenen Stoffs bleibt immer dieselbe."

Dieser Satz ist der Grundgedanke, den Lavoisier mit der Wage in der Hand zu beweisen begonnen. Er ist seitdem durch taussend Beweise gesichert. Chemiter, Physiter, Physiologen wiederholen täglich diesen Beweis, gleichviel ob bei ihren Wägungen der Satz in ihr Bewußtsein dringt oder nicht.

Formen und Kraftäußerungen find in fortwährendem Wechsel begriffen, nicht weil sich der Stoff vermehrt, vermindert oder in sei= nen ursprünglichen Eigenschaften verändert. Aber die Grundftoffe ändern ihren Plat. Wir können die Verbindungen nicht zählen, in welchen sechszig und mehr Elemente sich vereinigen, freuzen, um sich immer wieder zu zerlegen und in dem Augenblick der Trennung neue Verbindungen zu knüpfen.

All dieses Suchen und Meiden verändert die Form, es bringt die Kraft zur Erscheinung. Die Stoffe wechseln die räumliche Stelslung, die sie zu einander behaupten; sie nähern sich, sie weichen aus einander, bald in meßbarer, bald in unmeßbarer Entsernung.

Jede Kraftäußerung beruht auf diesen Anziehungen und Absstoßungen der Massen, der Molecüle. Die Kraft verräth sich unsren Sinnen durch Bewegung.

Rinder und kindliche Bölker, deren Vertreter nicht aussterben, denken sich die Kraft als einen Stoß, der von außen kommt, im besten Falle als unsichtbaren Geist über, hinter, unter dem Stoffe. Es ist ein Fortschritt und zwar ein ziemlich schwerer, der die einseitig concrete Anschauung in die einseitige Abstraction verwandelt.

Biel schwerer aber noch muß es sein, den Weg der Bersöhnung zwischen diesen Widersprüchen zu finden, die von vielen Natursorschern nicht einmal geahnt werden. Und doch bedarf es hierzu nur der klaren Einsicht, daß unser Wissen von den Sinnen kommt.

Jeder Eindruck, den die Materie auf unfre Sinne macht, giebt uns Kunde von einem Berhältniß der stofflichen Außenwelt zu unsrem Körper. Jede Beränderung in Raum und Zeit, die wir beide nur durch einander kennen, zeigt sich unfren Sinnen als Bewegung. Die Eigenschaft der Materie, die diese Bewegung ermöglicht, nennen wir Kraft.

Die Kraft ist fein stoßender Gott, kein von der stofflichen Grundlage getrenntes Wesen der Dinge. Sie ist des Stoffes unszertrennliche, ihm von Ewigkeit innewohnende Eigenschaft.

Es ift feine Boraussetzung, feine Sypothese, daß diese Eigenschaft durch die Wirkungen, durch die Bewegungserscheinungen, welche sie hervorruft, gemessen wird. Denn außer jenen Wirkungen kennen wir von den Kräften nichts.

Grundstoffe zeigen ihre Eigenschaften nur im Berhältniß zu anderen. Sind diese nicht in gehöriger Nähe unter geeigneten Umsständen, dann äußern sie weder Abstohung noch Anziehung. Es tritt keine Bewegung in die Erscheinung.

Offenbar fehlt hier die Kraft nicht. Allein sie entzieht sich unfren Sinnen, weil die Gelegenheit zur Bewegung fehlt.

Wo sich auch immer Sauerstoff befinden mag, hat er Verwandtschaft zum Wasserstoff, zum Kalium. Db sich aber der Sauerstoff mit Wasserstoff, mit Kalium verbindet, das hängt zunächst davon ab, ob Wasserstoff oder Kalium in seine Nähe gelangen.

Die Eigenschaft des Sauerstoffs, sich mit Wasserstoff verbinden zu können, ist immer vorhanden. Dhne diese Eigenschaft besteht der Sauerstoff nicht. Macht man diese Kraft zu einer Abstraction, dann ist der Sauerstoff nicht Sauerstoff mehr.

Gben weil sich die Krast zur Materie als Eigenschaft verhält, reden wir von ruhenden Krästen, von Krästen, die sich das Gleichsgewicht halten. Wenn sich der Wasserstoff mit dem Sauerstoff zu Wasser verbunden hat, dann ruhen die Kräste beider Elemente, die Eigenschaft des Sauerstoffs Wasserstoff anzuziehen hält der Neigung des Wasserstoffs sich mit Sauerstoff zu verbinden das Gleichgewicht.

Alles dieses ist nicht erdacht. Es läßt sich nicht erdenken, es läßt sich nur durch sinnliche Wahrnehmung sinden. Der Gedanke giebt nur der einzelnen Erscheinung die allgemeine Form, wenn die Wahrnehmung durch tausend und abermals tausend Beobachtungen bestätigt wird.

Darum ist die Entwicklungsgeschichte der Sinne der Menschheit auch die Entwicklungsgeschichte ihres Verstandes. Die Entwicklungszgeschichte der Vernunft beginnt mit der Erkenntniß dieses Sates.

Hat der Mensch alle Eigenschaften der Stoffe ersorscht, die auf seine entwickelten Sinne einen Eindruck zu machen vermögen, dann hat er auch das Wesen der Dinge ersaßt. Damit erreicht er sein, d. h. der Menscheit absolutes Wissen. Ein anderes Wissen hat für den Menschen keinen Bestand. Denn jedes Wesen, und sei es höherer und höchster Ordnung, erfährt nur das, wodurch es sinnlich berührt wird. Ein unsinnliches Wesen ist ein Unsinn. Jeder Satz, der nicht mit unserer geübten sinnlichen Wahrnehmung in Einklang zu bringen ist, mag eine Wahrheit sein sür Spinnen oder Engel, sür und ist er unwahr.

Das ist der Unterschied zwischen Kant und unsere Auffassung. Kant wußte, daß wir die Dinge nur kennen nach dem Eindruck, den sie auf unser Sinne machen, nur wie sie für uns sind. Daß er aber ein Wissen von dem Ding an sich denken konnte als im Gegensfatz zu dem Wissen fühlender, sehender, hörender Menschen — das ist die Klust, die ihn von uns trennt. Diese Klust haben Schelling und Hegel ausgefüllt.

Wenn die Kraft von dem Stoffe unzertrennlich ist, dann ist sie, wie jede andere Eigenschaft, ein nothwendiges Merkmal des Stoffs überhaupt.

Früher pflegte man, wie Forster es sinnig ausdrückt, überall Absichten anzunehmen, wo man Beziehungen bemerkte.

Ist aber die Kraft ein nothwendiges Merkmal, nothwendige Eigenschaft der Materie, dann kann sie keinen Absichten dienen. Die Kraft, die Berrichtung organischer Wesen z. B. ist nicht da, um Zwecke zu ersüllen, wenn sie gleich allemal die Wirkung erreicht, welche der Kraft entspricht.

Letteres ist das nothwendige Berhältniß der Wirkung zur Ursfache. Nur diese Ursache ist Gegenstand denkender Forschung. Die Folge der gegenwärtigen Wirkung ist, so lange sie nicht unter gleischen oder entsprechenden Berhältnissen gesehen wurde, ein Spiel rasthender Ahnungen.

Darum wollte Forster, — um einen Natursorscher zu nennen, — schon im Jahre 1791 "den alten Sauerteig der Teleologie" vertrieben wissen. Spinoza hatte sie längst bekämpst.

Aber es war Hegel's That, daß er die Nothwendigkeit alles dessen was ist, eben weil es ist, in weiteren Kreisen erkennen lehrte. Auch die Natursorscher haben es größtentheils durch ihn gelernt, wenn sie es auch nicht Wort haben wollen, weil sie es gewöhnlich aus dritter Hand lernten und Hegel selbst nicht verstanden oder nicht lasen.

Ihre größten Fortschritte verdankt die Naturwissenschaft unsver Tage bewußter oder unbewußter Anwendung jenes Gesetzes der Noth-wendigseit, so wie es andererseits der gefährlichste Feind aller gesunden Beobachtung ist, daß auch die Männer, welche die Televlogie bekämpfen, beinahe täglich leiden an Rücksällen in die alte Sünde.

Mir schien es Psticht dieses allgemeine Glaubensbekenntniß hiersber zu schreiben, selbst auf die Gesahr hin, daß viele Natursorscher in meinen Worten naturphilosophische Speculationen in dem anrüchig gewordenen Sinne wittern werden. Gerne nehme ich das Verdammungsurtheil von denen hin, denen die Beobachtung um ihrer selbst und nicht um des Gesehes willen wichtig ist. Mir hat das empirische Wissen erst dann volle Geltung, wenn es Baustoffe liesert zu den Weltgesehen, die das menschliche Hirn erfassen kann. Für seden Theil der Einen großen Naturwissenschaft wurzelt die Begeisterung nur in der Erkenntniß, wie sich derselbe zur Weltweisheit verhält. Deshalb braucht man nicht zu ermüden in der Sammlung von Thatsachen, da die Erkenntniß nur aus Anschauungen erwächst und nur

viele Anschauungen uns zu Gesetzen verhelfen. Allein ebenso wenig "sollen Mißbrauch oder irrige Richtungen der Geistesarbeit zu der die "Intelligenz entehrenden Ansicht führen, als sei die Gedankenwelt, ih"rer Natur nach, die Region phantastischer Truggebilde; als sei der
"so viele Jahrhunderte hindurch gesammelte überreiche Schat empiri"scher Anschauung von der Philosophie, wie von einer seindlichen Macht,
"bedroht. Es geziemt nicht dem Geiste unserer Zeit, jede Berallge"meinerung der Begriffe, seden auf Induction und Analogien gegrün"deten Bersuch, tieser in die Berkettung der Natur-Erscheinungen ein"zudringen, als bodenlose Hypothese zu verwersen, und unter den
"edeln Anlagen, mit denen die Natur den Menschen ausgestattet hat,
"bald die nach einem Causal-Zusammenhang grübelnde Bernunst,
"bald die regsame, zu allem Entdecken und Schaffen nothwendige
"und anregende Einbildungsfraft zu verdammen" (Alexander von Humboldt).

Es ist nicht schwer einzusehen, durch welche Gedankenverbindung der Sat, daß der Borrath der Materie sich immer gleich bleibt, zur Grundlage wird der Weltweisheit unserer Tage.

Wenn aber die Menge des vorhandenen Stoffes immer dieselbe bleibt, wenn sich die Krast zum Stoff als Eigenschaft verhält, dann kann die Mannigsaltigkeit der Formen und Verrichtungen der organisschen Natur nur bedingt sein durch den Wechsel der Grundstoffe, die sich anziehend, abstoßend suchen und meiden.

Nur aus dem Stoffwechsel begreift sich das Leben, und jene allgemeine Beziehung leiht der Lehre vom Stoffwechsel eine Bedeuztung weit über das Leben hinaus.

Aus Erde, Luft und Wasser erwächst die Pflanze. Die Pflanze nährt das Thier. Aus den allgemein verbreiteten Bestandstheilen der Pflanze wird der Thiere Blut. Nach hunderterlei Umbildungen, die das Blut, die allgemein verbreiteten Pflanzenstoffe im Leib von Thieren und Pflanzen erleiden, zerfällt die organisirte Form, zugleich mit dieser der organische Zusammenhang der stofflichen Grundlage. Die Berwesung verwandelt das Thier, die Pflanze in Erde, Luft und Wasser.

Durch diesen Kreislauf der Elemente besteht die organische Natur. Die Lehre dieses Kreislauss ist die Physiologie des Stoffwech= sels in Pflanzen und Thieren.

In diesem Sinne gesaßt geht die Physiologie des Stoffwechsels aus von den Ernährungsquellen der Pflanzen. Sie lehrt, wie die Pflanzen aus ihren Nahrungssloffen ihre allgemein verbreiteten Bestandtheile, wie die Thiere aus letteren ihre Blutslüssigfeit bilden. In der Pflanze zersetzen sich die allgemein verbreiteten Bestandtheile in Säuren und Basen, in Harze und Farbstoffe und andere abgeleitete Körper. Aus dem Blut des Thiers entstehen Gewebe, Absonderungen und Ausscheidungen. Die Physiologie des Stoffwechsels schildert die Geschichte von diesen und jenen, um endlich daran die Darstellung der Umsetzungen zu knüpfen, welche die organischen Wesen nach dem Tod erleiden. Alle Erzeugnisse dieser Umsetzungen sind Bestandtheile von Erde, Lust und Wasser; die Endprodukte bilden die Nahrungsstosse der Pflanzen.

Die Entwicklung beginnt aufs Neue ihren Kreislauf, ehe noch die Rückbildung ihr Endziel erreicht hat. Ich habe mit Bewußtsein darnach gestrebt, ein Gemälde dieses Kreislaufs zu entwerfen.

Am räthselhaftesten ist es von jeher erschienen, daß dieselben Elemente, die heute in der Luft schweben als Kohlensäure, Wasser, Ammoniak, morgen Pflanzen und übermorgen Thiere vilden helfen, ohne Vermählung mit einer anderen Kraft als diesenige ist, die von aller Ewigkeit den Elementen innewohnt.

Und wir wollen allerdings unseren Blick nicht abstumpfen für die Berschiedenheit, welche die organische Materie von der anorganischen trennt, trop aller leiser Schattirungen der Uebergänge, welche die Grenze verwischen.

Ist es doch, um zunächst von der Ausammensetzung zu reden, eine ausgemachte Sache, daß das Binairitätsgesetz und die Dalton's sche Grenze den organischen Verbindungen sehlen. Und ist es kein scharser, höchst bezeichnender Unterschied, daß die organische Natur unserschöpflich reich ist an Verbindungen, deren Elemente in gleichen Zahslenverhältnissen, ja oft in gleicher Summe vorhanden sind, während sie die wichtigsten Unterschiede in den Eigenschaften zeigen?

Die verschiedene Lagerung der Molecüle, also die verschiedene Mischung bei scheindar gleicher Zusammensetzung, welche jene Mannigfaltigkeit der Eigenschaften erklärt, macht den Zusammenhang so verwickelt, der die Grundstoffe zu organischen und organisirten Körpern zusammensügt. Darum ist es oft so schwer sich ein Bild zu machen von der Constitution organischer Berbindungen. Und aus diesem Grunde gelingt es so selten, aus einsachen anorganischen Körpern die zusammengesetzte organische Materie wiederzuerzeugen.

Wenn wir aber dereinst in die Sonstitution vieler organisscher Körper tieser eingedrungen sein werden, dann müssen sich die Beispiele mehren, deren klassisches Urbild Liebig und Wöhler aufstellten in der Erzengung des Harnstoffs aus Spansäure und Ammoniak, die sich beide auf anorganischem Wege gewinnen lassen. Als ein minder vollkommenes, aber nicht minder sehrreiches, viel versprechendes Beispiel reiht sich hieran die von Redtenbacher entdekte

Bildung eines dem Taurin isomeren Körpers aus Albehnd-Ammoniak und schweflichter Säure, — minder vollkommen, weil das Aldehnd der Essigfäure bisher aus anorganischen Stoffen nicht dargestellt werden konnte.

Je verwickelter die Zusammensekung ber Materie ift, besto lode= rer ift der Zusammenhang der einzelnen Glemente. Darum ift Beweglichkeit ber Molecule ein hauptmerkmal ber organischen Stoffe. Und diese Beweglichkeit äußert sich in den verschiedenen Richtungen, welche die Zersetzung organischer Stoffe nehmen kann. Man benke an Die Möglichfeit, den Buder zu gerlegen in Alfohol und Roblenfäure, oder in Milchfäure und Waffer, oder in Butterfäure, Roblenfäure und Bafferftoff, oder in Ameisenfaure und Effigfaure, oder in Rleefaure, Roblenfäure und Waffer, oder in Buderfäure und Waffer, oder in Suminfaure, Roblenfaure und Maffer, um Diejenigen Umfepungen nicht zu erwähnen, welche man am Buder bisher nur im Organismus beobachtet bat. Man benfe an die Graltbarkeit bes Chans in Chan= fäure und Blaufäure, oder in Roblenfäure, Ummoniat und Sarnftoff, oder in Aleefaure und Ammoniat, oder in Rleefaure, Roblenfaure, Ameisensäure und Harnstoff, um es inne zu werden, daß sich diesen Beispielen von Beweglichkeit ber Molecule nicht ein einziges aus ber anorganischen Natur anreiben läßt.

Auf der höchsten Stufe der Ausbildung zeichnet sich die organische Materie aus durch ihre verhältnismäßige Indifferenz. Eiweiß, Zellstoff, Zucker, Fett, kurz die am weitesten verbreiteten organischen Körper, diejenigen, die vor allen anderen organisirte Formen annehmen, besitzen weder basischen, noch sauren Charatter, oder ihre Berwandtschaft zu Säuren und Basen steht auf der niedersten Stuse.

Treten endlich Basen und Sauren in der organischen Welt auf, so sind sie mit vereinzelten Ausnahmen, auch wenn ihr Charafter deutslich ausgesprochen ist, schwach im Vergleich zu den anorganischen Sau-

ren und Basen. Sie bilden überdies den Uebergang jum Berfall der organischen Wesen.

Ihren höchsten Ausdruck findet die Eigenthümlichkeit der Zusammensehung und der Eigenschaften, welche die organische Materie außzeichnen, in der Form. Die anorganischen Stoffe neigen zur Arpstalslisation, die organischen zur Zellenbildung; für die organischen Stoffe beginnt die Fähigkeit der Arpstallisation gewöhnlich erst dann, wenn sie in rascher Bewegung zum Zersallen begriffen sind. Wenn auch der Zucker und die Fette krystallisieren — es sehlt in der Natur an solchen Nebergängen nie —, so sinden sich doch die betreffenden Stoffe im organischen Körper höchst selten krystallisiert, und die ausgeprägtesten Arpstallsormen sinden sich bei Säuren und Basen, bei Salicin und Harnstoff, kurz in denjenigen Erzeugnissen des Stoffwechsels, die keine organisiere Formen annehmen.

Wenn eine Flüssigkeit Eiweiß und Fett oder Gummi gelöst enthält, dann bilden sich in ihr seste Molecüle, die sich in Gruppen vereinigen und Kerne darstellen. Aus dem Cytoblastem geht der Cytoblast hervor. Um den Kern bildet sich die Zelle. Aus Kernen und Zellen werden Fasern geboren. Es entstehen Gewebe und Organe, wie sie aus ansorganischen Stoffen nicht erzeugt werden können.

In dem Reichthum organisirter Formen spiegelt sich die Mannigsfaltigkeit organischer Mischung. Zwischen Form und Kraft und Mischung berrscht ein ewiger Zusammenhang. Die Form ist wie die Berrichtung ein immanentes Merkmal der Materie, wie die Materie rastlosem Wechsel unterworfen. Darum ist die Kraft so unsterblich wie der Stoff.

Es war Mulder's leuchtendes Berdienst, daß er zuerst mit der ganzen Tiese eines fruchtbaren Kopses auf jene Wechselwirkung zwisschen Stoff und Form und Verrichtung ausmerksam machte. Die Einssicht in diese immer wechselnde Einheit ist die Seele aller heutigen Forschung — und doch liegt sie Vielen noch so fern. Zwei der tüchs

tigsten Mikrostopifer, ein Mohl und Henle, konnten sich nicht zu diesem Gedanken erheben. Aber Henle's Irrthümer hat Reichert vortrefflich aufgedeckt, und einem Forscher wie Mohl ist in Schlei= den ein würdiger Gegner erwachsen.

So wie die Materie einen bestimmten Grad zusammengesetzter Mischung erreicht hat, entsteht mit der organisirten Form die Berrichtung des Lebens. Die Erhaltung jenes Mischungszustandes bei forts währendem Wechsel der Stoffe bedingt das Leben der Individuen.

Jene Eigenthümlichfeit der Zusammensetzung ist nicht etwa Ausfluß einer besonderen Verwandtschaft der Grundstoffe, die denselben außer dem Leben sehlte. Nur der Zustand der Verbindung, Wärme, Luftdruck, Bewegung in meßbaren Entsernungen sind verschieden, die Verhältnisse sind abweichend, unter welchen sich die Verwandtschaft äußert, die von Ewigkeit her dem Stickstoff, Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff, dem Schwesel, dem Phosphor innewohnt.

Glühendes Platin vermag Wasser zu zersetzen, ein Druck von 36 Atmosphären verdichtet bei 0° die Kohlensäure zu einer farblosen, tropsbaren Flüssigkeit, eine leise Berührung reicht hin, den Jodstickstoff zu zersetzen. Das sind gesteigerte Wirkungen derselben Berhältnisse, die in unzähligen Schattirungen die Organisation der Materie hervorzusen.

Wasser wird von der Pflanze zersetzt, Kohlensäure von der Pflanze verdichtet, und wenn wir später sehen werden, daß gewisse Pflanzen von Kohlensäure, Wasser, Ammoniat und einigen Salzen leben und gedeihen können, wenn wir dazu bedenken, daß die Borstellung einer Kraft, die nicht an die Materie gebunden wäre, zum Unsinn führt, so ist damit der unmittelbare Beweiß geliesert, daßes nur die Umstände sein können, welche die Erzeugnisse der in den Elementen thätigen Berzwandtschaft bestimmen.

Db wir denn diese Umftande nicht nachahmen können? D ja, febr oft. Am vollendetsten bei der Gahrung des Harnstoffs, den wir

aus anorganischen Stoffen erzeugen tonnen, während jene Gahrung gewöhnlich von Pilzbildung begleitet ift.

Darum geben und die Vorgänge, die wir in Bechergläsern und Tiegeln beobachten, so manchen Aufschluß über das Leben. Biele Shemiker behaupten beinahe in Sinem Athem, diese oder jene Umwand-lung organischer Stoffe sei im Körper nicht anzunehmen, weil sie im Laboratorium nicht gelungen sei, und umgekehrt eine im Laboratorium mögliche Veränderung sei deshalb nicht auch im Organismus möglich. Jene Unnahme und diese Möglichkeit sind jedoch immer denkbar und sehr oft wirklich.

In den allermeisten Fällen vermag der Organismus wenigstens ebensoviel wie Kolben und Retorten, nicht selten mehr. Wie sich mit Bezug auf die Geologie der Tiegel des Chemikers zur großen, nimmer ruhenden Werkstatt der Natur verhält, so in den physiologischen Erscheinungen die Kunstgriffe des Laboratoriums zu der unaushörlich strömenden Bewegung des Lebens. Und eben der Umstand, daß der Organismus Verbindungen und Zersehungen bewirkt, die wir dis jest auf künstliche Weise nicht nachzuahmen vermögen, ist ein deutlicher Besweis für die Möglichkeit, daß die Stetigkeit des lebendigen Stoffwechsfels mit scheindar geringeren Mitteln häufig die Macht der Eingriffe auswiegt, welche im Laboratorium auf eine kurze Spanne Zeit besschränkt bleibt.

Durch bloße Wärme läßt sich der rectangulairditetraedrische Urrasgonit in ein Hauswerf von Kalkspathkrustallen verwandeln, welche die Form des Rhomboeders zeigen. Ein Doppelsalz der Traubensäure mit Natron und Ammoniak liesert nach der hochwichtigen Entdeckung Paste ur's zweierlei hemiedrische Krystalle, aus denen sich zwei isomer zussammengesetzte Säuren von gleicher hemiedrischer Krystallsorm abscheisden lassen, die gar feine andere Berschiedenheit zeigen, als daß die eine, die mit der Weinfäure übereinstimmt, den polarisirten Lichtstrahl zur Rechten, die andere zur Linken ablenkt. Der Ablenkungswinkel

ist in beiden Fällen gleich groß, die rechtsdrehende und die linksdrehende Säure zeigen dieselben Löslichkeitsverhältnisse, kurz ohne Ausnahme dieselben Eigenschaften, nur daß sie den polarisirten Lichtstrahl nach verschiedenen Seiten absenken. Und dennoch, selbst dieser geringfügigen Verschiedenheit der Eigenschaften entspricht eine verschiedene Lagerung der Molecüle, die sich in diesem bestimmten Falle dadurch verräth, daß die hemiedrischen Flächen bei der einen Säure links, bei der anderen rechts liegen. Die eine Säure erscheint als das Spiegelbild der anderen. Es ist der Fall von Hemiedrie, den Pasteur in seinen neuesten Arbeiten als die nicht deckende bezeichnet, die aber nach Ausslösung der Arystalle nicht bei allen Körpern, z. B. nicht bei der schweselsauren Bittererde, beim ameisensauren Strontian, vom Drehungsvermögen sür den polarisirten Lichtstrahl begleitet ist.

So leise wie hier Zusammensetzung, Form und Eigenschaften in einander greisen, so leise geben die unzähligen Abstusungen organischer Materie in einander über. Daher die Fülle von Formen, welche die Mischung bei der Organisation bedingt.

Gine unklare Verwechslung von Kraft und Zustand hat den Inbegriff von Umständen, welche die Organisation veranlassen, mit dem Namen Lebenskraft bezeichnet. Seine praktische Gefährlichkeit hat dieser Irrthum verloren, weil es wohl keinem Naturforscher mehr einfällt, dieses Wort als einen Zauberstab der Erklärung zu handhaben.

Diese Lebensfraft soll die Berwandtschaften der Materie beherrsschen, und Niemand weiß, von wannen sie kommt, Niemand kennt ihsen Träger. Sie ist eine wesenlose Abstraction oder ganz willkührsliche Personissication eines Zustandes, die nach dem Obigen keiner Beskämpfung mehr bedarf.

Wenn die Elemente, Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff, Stickstoff einmal organisirt sind, dann haben die bestimmten Gestalten ein Beharrungsvermögen, das, wie die bisherige Ersahrung lehrt, auf Jahrhunderte und Jahrtausende fortdauert. Mittelst der Samen, Knospen, Gier kehren die nämlichen Gestalten in bestimmtem Wechsel wieder. Auf diese regelmäßige Wiederkehr hat man vorzugsweise die naturgeschichtliche Eintheilung in Arten gegründet.

Den Inbegriff der Umstände, den Zustand, durch welchen die Berwandtschaft der Materie mit jenem Beharrungsvermögen dieselben Formen erzeugt, hat Henle nach Schelling's Borgang mit dem Namen der typischen Krast belegt. Ein kleiner Fortschritt ist in diesen typischen Kräften gegeben, indem dieselben doch so viel Zustände der Materie anerkennen als es Organe giebt und Arten. Allein die typische Krast der Pflanzen und Thiere ist eine ebenso leere Abstraction oder auch eine ebenso kindliche Personissicirung wie ihre Mutter die Lebenstraft. Sie sind ächt antik gedacht, diese typischen Kräfte, und die Alten würden ihre Freude haben, wenn sie hören könnten, wie auch in unsren Lorbeerbäumen eine Daphne trauert, in unsren Hirschen ein Actäon herumjagt.

Die Anthropomorphie ist überwunden in der Wissenschaft wie im Glauben. Und dennoch ist für beide die anthropologische Grundslage um so fester geworden. Ihre concrete Bethätigung ist die Ersforschung des Stoffs und stofflicher Bewegung. Ich habe kein Hehl, es auszusprechen: die Angel, um welche die heutige Weltweisheit sich dreht, ist die Physiologie des Stoffwechsels.

Erstes Buch.

Die Ernährungsquellen der Pflanzen.



### Erftes Buch.

# Die Ernährungsquellen der Pflanzen.

Rav. I.

#### Die Adererbe.

#### §. 1.

Die Rinde unfrer Erde enthält in reichlicher Menge die anorganischen Stoffe, welche zur größeren Hälfte die wesentlichen Bestandtheile der Ackererde bilden. Am dichtesten zusammengedrängt sind jene Stoffe in Bergen und Felsen, bald weicher und formlos, bald in harten Arnstallen. Und diese selssen Berge liesern nicht bloß die Hämmer und Zangen, den Marmor und das Gold für unsre Schmieden und die Werkstätten der Künstler. Ihre anorganischen Bestandtheile sind auch die Werkzeuge, welche die organischen Stoffe verbinden zu Pflanzen und Thieren, die den Erdball beleben.

Es berstet der Fels durch den Wechsel von Wärme und Kälte. Aber auch die kalte Wucht einer ewigen Schneedecke spaltet den Berg und sprengt die Blöcke außeinander. Der schiebende Gletscher, die reißenden Bäche und Wassersälle sind gleichsam die Hammerwerke, die den Fels aus seinen Fugen treiben und seine Ecken zermalmen. In der Natur ist nicht Nast und nicht Nuhe. Jene Mächte der Zerstrümmerung übertreffen nicht bloß die Gewalt des Tropsens, wenn dieser durch öfteres Fallen den Sandstein aushöhlt, das ewig brausende und tosende Wasser, die krachenden Eisthürme, die donnernde Lawine zerstrümmern den Granit. Auch der Fels kann der Ewigkeit nicht troßen.

Der Berg zerfällt in Trümmer, die Trümmer werden Staub. Ströme tragen den Staub in die Ebene; sie dungen den Acker, denn sie ertheilen ihm der Pflanzen unentbehrliche Nahrung.

#### S. 2.

Aber der Fels zerklüftet nicht bloß in Folge der zertrümmernden Gewalt des drückenden Eises und des fallenden Wassers. Der Chemifer hat den Zahn der Zeit zerlegt und gewogen. Sauerstoff, Wasser und Kohlensäure nagen an Felsen wie an den Werken der Menschenhand. Selbst der Granit verwittert. Verwitterung ist nichts als eine Zerlegung durch Sauerstoff, Wasser und Kohlensäure.

Die Metalle, ihre Verbindungen mit Schwefel nehmen Sauersftoff auf. Sie verbinden sich mit diesem frästigsten Zünder, bis sie ganz mit ihm gesättigt sind. Aus Oxydulen werden Oxyde.

So sehen wir die durch Eisenorndul (FeO) geschwärzten unteren Schichten der Ackererde roth werden, wenn wir sie heraufgraben. Der Sauerstoff der Luft hat Zutritt und verwandelt das Eisenorndul in Eisenornd (Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>). Ein grüner Arnstall von schwefelsaurem Eisenorndul (FeO + SO<sup>3</sup>) überzieht sich mit einer gelblich grauen Schichte von schwefelsaurem Eisenornd (Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup> + 3SO<sup>3</sup>), und der Arnstall zers bröckelt, selbst wenn wir ihn in einem geschlossenen Glase ausheben.

Es verwandelt sich der Schweselsties ( ${\bf FeS^2}$ ) der Berge in saures unterschwestlichtsaures Eisenorydul ( ${\bf FeO+2SO}$ ). Auch dieses orydirt sich immer höher, bis sich schweselsaures Eisenoryd gebildet hat. Ebenso der Magnetsies ( ${\bf FeS+Fe^2S^3}$ ).

Wenn sich aber das Eisenorydut des Thonschiefers, der Magnetfies der Granite mit Sauerstoff verbinden, dann verwittern der Thonschiefer und Granit. Was der Angenblick mit unsern fünstlichen Mitteln nicht leisten könnte, das vollbringt die unendliche Kette von Zeiträumen unter der Herrschaft des allgegenwärtigen Sauerstoffs.

#### S. 3.

Das Wasser löst, was die Berge an löslichen Bestandtheilen enthalten. Denn das Wasser ist wie der Grund, durch den es sickert (Plinius). Es nimmt die schwefelsauren Salze der Alfalien, die

Chlor- und Jodverbindungen der Afalimetalle, die schwefelsaure Talkerde und den Gpp3 mit sich.

Bieles aber vermag nicht das Wasser allein, was durch Wasser unter Beihülse der Wärme und eines erhöhten Druckes erreicht wird. In der Siedhitze kann das Wasser tieselsaure Verbindungen lösen, die es sonst nicht ausnimmt. Ja Forchhammer hat uns gelehrt, daß das Wasser, dessen Wärme unter einem hohen Drucke bis zu 150° gesteigert ist, den Feldspath zersetzt in unlöslichen Porzellanthon und lösliches kieselsaures Kali; aus Kaliseldspath 3 ((Al² 0³ + 3 Si0³) + (K0 + Si0³)) wird 3 Al² 0³ + 4 Si0³, Porzellanthon, und 3 K0 + 8 Si0³ fieselsaures Kali. So das Wasser der Geiser auf Island.

#### S. 4.

Wärme und erhöhter Druck können durch eine freie Säure ersfest werden. Sehr viele Mineralien, welche die Kieselfäure in Bersbindung mit Thonerde, Kalf, Bittererde, Alfalien und Wasser in unlösticher Form enthalten, werden durch Wasser und Salzsäure ansgegriffen. Mesotyp, Analcim, Zeolith, Hornblende und Epidot zersfließen gallertig, wenn man sie pulvert und mit Salzsäure übergießt. Die Gallerte wird durch die Kieselsäure gebildet.

Es ist die Rieselerde einer von den merkwürdigen Körpern, welche bald die Rolle einer Basis spielen, bald die Stelle einer Säure vertreten. Allein noch eigenthümlicher sind ihre Löslichkeitsverhältnisse. Wenn sie durch eine stärkere Säure aus irgend einem Salze ausgeschieden wird, so bleibt die Flüssisseit, in der das Salz gelöst ist, nur dann flar, wenn Ein Gewichtstheil Kieselsäure auf dreißig Gewichtstheile Wasser zugegen ist. Was darüber geht, macht das Wasser zu einer Gallerte gestehen. Diese Gallerte enthält ungelöstes Hydrat der Kieselssäure. Sie läßt sich auslösen, wenn man eine hinlängliche Menge Wasser hinzusett. Sie wird aber so unlöslich wie der Amethyst oder der Bergkrystall, d. h. wie die krystallisirte Kieselssäure, wenn man sie trocknet und dadurch das Hydratwasser entsernt.

Was die stärkere Salzsäure in kurzer Zeit bewirkt, das leistet die Kohlensäure in einer längeren Dauer. Hornblende, Chlorit, Episot, Mesotyp geben an kohlensäurehaltiges Wasser von + 15 bis

160 C. in 48 Stunden so viel ab, daß eine qualitative Analyse möglich wird. Ja W. B. und R. E. Rogers fanden bei einer noch länger fortgesetzten Einwirkung der Kohlenfäure sast 1 Procent an Kalk und Talkerde, Thonerde, Kieselsäure oder Alkali in der Flüsssigkeit gelöst.

Kohlensaure Bittererde ist nach den Untersuchungen der Herren Rogers in Wasser, das mit Kohlensäure geschwängert ist, weit löß-licher als kohlensaurer Kalk. In der Weyer's Höhle in Virginien, die aus talkhaltigen Kalksteinen besteht, sindet sich in den milchweißen, undurchsichtigen Stalaktiten eine kleine, aber doch bestimmbare Menge kohlensauren Talks, in den spathartigen, durchsichtigen dagegen kaum eine Spur. Das Wasser einer in unmittelbarer Nähe bei der Höhle vorhandenen Quelle ist sehr reich an kohlensaurer Vittererde. Es hat dieses Salz aus den Stalaktiten ausgewaschen 1).

Die anhaltende Wirkung der Kohlensäure erreicht also die Kraft eines kurz währenden Einflusses starker Mineralsäuren. Ja, mehr noch, die erstere übertrifft oft die letztere. Aus weißem Sand, der kurze Zeit mit Königswasser behandelt und durch Wasser von der Säure wieder besreit war, wird durch kohlensäurehaltiges Wasser in dreißig Tagen kiesel und kohlensaures Kali, Kalk und Talkerde aufgelöst (Polstorf und Wiegmann).

Adular oder Kaliseldspath, Albit oder Natronseldspath werben durch Salzsäure in 24 Stunden nicht angegriffen. Und troßdem widerstehen sie nicht einer hinlänglich dauernden Einwirkung der Kohlensfäure. Der Labrador oder Kalfseldspath, der statt Kali Kalk und Natron enthält, wird schon in kurzer Zeit von Salzsäure gelöst. Also um so leichter, wenn er sortwährend der Einwirkung von Kohlensfäure unterworfen ist.

Allein wie der Sauerstoff, so ist, wenn gleich in geringerer Menge, die Kohlenfäure allgegenwärtig an der Erdrinde, in der Luft wie im Wasser. Deshalb zeigt sich überall ihr verwitternder Einsluß. Der Granit verliert seinen Glanz so gut wie die Fensterscheiben blind werden auf Mistbeeten und in Ställen.

So viel vermag eine schwache Säure, weil sie überall und steztig einwirkt. Mit der Kohlensäure vereinigen sich aber der Sauersftoff und das Wasser.

<sup>1)</sup> Froriep's Motigen, December 1849. S. 307-309.

Je feiner jene mechanischen Gewalten die Trümmer der Gebirge vertheilten, desto zahlreichere Angriffspunkte bieten diese den chemischen Sinstüssen der Verwitterung. Und umgekehrt wird die Zerklüftung der Felsmassen mächtig unterstützt durch die unaufhörliche Sinwirkung des Sauerstoffs, der Kohlensäure und des Wassers, die den Zusammenhang der härtesten Mineralien lösen.

Darum sind die Bache und Flüsse nicht bloß getrübt von den schwebenden Staubtheilen, sie sind auch reichlich geschwängert mit aufgelösten Salzen, die mit dem Wasser den anliegenden Usern zugetragen werden 1).

#### S. 5.

Aus den Gebirgen haben wir also vorzugsweise die anorganischen Bestandtheile herzuleiten, die in wesentlicher Weise den Werth der Ackererde bedingen.

Die Feldspathe und die thonreichen Kalksteine, der Mergel, die Cementsteine liefern Kali und Natron, Gyps und Labrador den Kalk, Dolomit und Anorthit die Talkerde. Kalk und Talk sind beide auch im Thonschiefer enthalten. Den Feldspathen, dem Thonschiefer, dem Alaun verdankt die Ackererde einen großen Theil ihrer Thonerde, dem Klingstein, dem Porphyr und Basalt Eisen und Mangan.

Feldspath und Thonschiefer, so wie der Quarz, sind auch die Hauptquellen der Kieselsäure unserer Aecker. Die Phosphorsäure kommt beinahe in allen Gebirgsarten vor; sie wurde von Fownes in den Plutonischen Gebirgsarten, in Trachit, Basalt und Lava gestunden. Die Schweselsäure des Gupses und des Alauns, das Chlor des Kochsalzes, das Fluor des Flußspaths, das Jod der Eisenerze? fommen unserer Ackererde zu Gute.

<sup>1)</sup> Bgl. die vortreffliche Schilberung Liebig's in seinem Berke: "Die Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie,"
6te Auflage. Braunschweig 1846. S. 106—122. Ich nenne sie vortresselich, weil sie ben seltenen Vorzug besitht, daß sie wirklich eine Schilberung ift.

<sup>2)</sup> Chatin, Journal de pharmacie et de chimie 1850. 3e sér. XVIII. p. 243.

Alle diese Basen, Säuren und Zünder finden sich noch in manschen anderen Gebirgsarten, und je nach ihrem Ursprung sind sie in wechselnder Menge im Acker enthalten. Sie bilden das Gerüst der Ackererde um nachher zum Gerüst der auf ihr emporblühenden Pflanzen zu werden.

An diese wesentlichen und allgemein verbreiteten Stoffe reihen sich einige andere, die entweder auf bestimmte Orte beschränkt sind, oder nicht als Nahrungsstoffe der Pflanzen angesehen werden können. Dahin rechne ich das Aupseroryd des Thonschiefers, das Titanoryd, das Forch hammer im gelben Thon in Dänemark nachwies und aus dem Titaneisen des Granits ableitet, den Arsenik, den Walchner der schenen vorsand. Diese Beobachtungen, von zuverlässigen Forschern herrührend, sind immerhin wichtig genug, um das in einzelnen Fällen erwiesene oder mögliche Borkommen des Aupseroryds, der Titansäure, der Arsensäure in organischen Wesen zu erklären.

Das Vorkommen der genannten Stoffe im Acker beweist mit letter Entschiedenheit, daß die Organismen alle Elemente, die sie enthalten, ohne Ausnahme von außen entlehnen. Ich werde später nachweisen müssen, welche Stoffe die Pflanze wirklich dem Boden entzieht. Nie aber werden wir sinden, daß ein Element in der Pflanze enthalten ist, das ihrem Mutterboden sehlte, oder den sonstigen Medien, in denen sie lebt.

Es widerspräche dem Begriffe des Elementes und der Ewigkeit der Materie, wenn der Organismus ein Element aus einem anderen erzeugen könnte. Und es ist die höchte und umfassendste Wahrheit, welche die physiologischen Forschungen der letten Jahrzehnte zu Tage sörderten, daß und kein einziger Fall dieser Art entgegentritt. Daß kein Element in ein anderes übergehen könne — das ist ein durch Erfahrung gefundenes Ariom, welches die Physiologie des Stoffswechsels zu einer der wichtigsten Grundlagen der Wissenschaft erhebt, die nichts weiß von Chemikern und Physikern und Anatomen, sondern von Menschen. Es ist die Grundanschauung aller heutigen Weltsweisheit.

<sup>1)</sup> Erbmann u. Mardyand, Journal für praft. Chemie, 26. XL, S. 112.

### §. 6.

Behandelt man die Ackererde mit einer verdünnten Lösung der Alfalien oder kohlensaurer Alkalisalze, dann erhält man eine mehr oder weniger dunkelbraune Flüssigkeit. Man kennt sie unter dem Namen des Humusextractes.

Wenn der braune Saft nicht allzusehr verdünnt ist, dann giebt er, mit verdünnten Mineralfäuren, mit Salzsäure, mit Schweselsfäure versetzt, einen schwarzbraunen Niederschlag. Dieser Niederschlag wurde in der älteren Wissenschaft für einsach gehalten. Er wurde stets als ein und derselbe Stoff angesehen und hieß Humussäure.

Trennt man die gefällte Humusfäure von der Flüssigfeit, dann kann man aus letterer durch effigsaures Rupfer einen neuen Körper in unlöslicher Form ausscheiden. Berzelius nannte ihn quellsfahlaures Rupfer. Er ist braungrün.

Entfernt man endlich auch diesen Niederschlag, sättigt man die sibrig bleibende saure Flüssigkeit mit kohlensaurem Ammoniak, dann erhält man auf erneuten Zusaß von essigsaurem Aupser eine neue Fällung, welche sich auch durch Alkobol in der schwach sauren Flüssigkeit gewinnen läßt. Sie ist hellgrün und wurde von Berzeliuß quellsaures Aupser genannt.

Jene sogenannte Humussäure, die Quellatsäure und die Quellssäure sind alle drei organische Stoffe, aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehend. Hat man dieselben, ohne zu kochen und ohne die Behandlung zu lange sortzusetzen, aus dem Humus, dem organischen Theil der Ackererde, entsernt, dann bleibt ein unlöslicher Rücksand. Die älteren Forscher sühren ihn als Humuskohle auf.

## S. 7.

Die Humussäure ist von Malaguti, Péligot und Sprenzel analysirt worden. Während aber Malaguti in derselben Wasserstoff und Sauerstoff im Wasserbildungsverhältnisse vorsand, so daß der Körper in die erste Prout'sche Klasse gehören sollte, ergab sich nach Péligot's Analyse für dieses Verhältniß zu viel, nach Sprengel zu wenig Wasserstoff.

Tropdem hatte der Eine recht, wie der Andere. Denn, — Mulder hat es in einer feiner trefflichsten Arbeiten bewiesen, — die

Humusfäure ist nicht einfach, oder wenigstens sie ift nicht immer derfelbe Körper.

Am häusigsten hat man eine Säure vor sich, die nach dem von Malaguti gefundenen Typus zusammengesetzt ist. Mulder hat ihr nach seinen Analysen die Formel  $C^{40}$   $H^{12}$   $O^{12}$  ertheilt. Er nennt sie Huminsäure  $^{1}$ ).

Biel seltner findet sich eine zweite Saure, die, wie Sprengebs Humusfaure, auf den Wasserstoff mehr Sauerstoff enthält, als erfordert würde, um Wasser zu bilden. Es ist Mulder's Gensfaure, C40 H12 O14.

Am allerseltensten begegnet man aber einer Gruppe, wie sie Péligot vor sich gehabt haben mag. Mulder hat nur einmal in Friesischem Torf die Ulminsäure gefunden. Diese enthält mehr Wasserstoff als Sauerstoff Lequivalente. Ihr Ausdruck ist nach Mulder C40 H14 O12.

Durch Mulder's schöne Untersuchungen haben wir nicht nur die erste gründliche Belehrung über die Humussäure erhalten, sondern zugleich eine befriedigende Erklärung für die abweichenden Ergebnisse dreier zuverlässiger Forscher 2).

Man würde nämlich sehr irren, wenn man in der Dammerde überhaupt nur Einen, oder auch drei seste und unveränderliche Stoffe annehmen wollte. Die Humussäuren sind Erzeugnisse der Berwesung der verschiedensten organischen Körper<sup>3</sup>). Je nach der verschiedenen Stuse der Rückildung, auf welcher wir den in Berwesung begriffenen Stoff erhaschen, muß auch die Säure verschieden sein, die man vor Mulder kurzweg als Humussäure betrachtete. Soubeiran<sup>4</sup>) hat kürzlich wieder gesunden, daß der Kohlenstoff der Humusstoffe

<sup>1)</sup> G. J. Mulber, Bersuch einer allgemeinen physiologischen Chemie, übersett von Jac. Moleschott, heidelberg 1844. S. 155 — 188. Dieser Abschnitt ift für die ganze Lehre ber humusstoffe zu vergleichen.

<sup>2)</sup> Jac. Moleschott, fritische Betrachtung von Liebig's Theorie ber Pflanzenernährung. Gine von ber Teyler'schen Gesellschaft im Jahre 1844 gefrönte Preisschrift. Sarlem 1845. S. 19 – 21.

<sup>3)</sup> Siehe unten bas fedifte Bud.

<sup>4)</sup> Journal de pharm. et de chim. 3e ser. T. XVII, p. 329 et suiv. Soubeiran hat jedenfalls die vortrefflichen Untersuchungen Mulber's nicht genauer gefannt.

wechselt zwischen 52 und 57 Procent. Höher als 57 sollte er aber nie steigen, mährend Mulder z. B. in der Ulminfäure beinahe 69 und selbst im huminsauren Ammoniak 60 Procent Kohlenstoff vorsfand. Deshalb darf es uns nicht wunderu, daß Mulder mit der Huminfäure eine wechselnde Menge von 2—5 Aequivalenten Wasser verbunden fand, obgleich der Körper immer bei derselben Temperatur (140°C) getrocknet wurde. Findet man wegen dieser Veränderlichkeit jene Mulder'schen Beobachtungen minder wichtig, so vergist man, daß Beränderlichkeit das Gepräge der organischen Materie ist. Wir werden nimmermehr das Werden und Vergehen der Organismen belausschen, wenn wir es verschmähen die leisen Uzbergänge zu beachten, welche die Rückbildung knüpsen an die Entwicklung und in ewigem Kreise die Reubildung an den Versall.

Neben der Huminsaure finde ich in den Acker- und Gartenerden Beidelberg's beständig Quellsahsaure und Quellsaure. Auch diese beisden hat Mulder der Elementaranalyse unterworfen. Der Quellsahsaure gehört die Formel C48 H12 O24, der Quellsaure C24 H12 O16.

Huminfäure, Quellsatssäure und Quellfäure bilden in der großen Mehrzahl der Källe die organischen Stoffe des Humusextracts.

Ebenso wenig wie das Humusertract, ist die unlösliche Humuskohle immer auf gleiche Weise oder einsach zusammengesetzt. Sie kann auß zwei Stoffen bestehen, welche sich durch ihre Constitution an die Huminfäure und Ulminfäure anschließen. Mulder nennt sie deshalb Humin C<sup>40</sup> H<sup>15</sup> O<sup>15</sup>, und Ulmin C<sup>40</sup> H<sup>16</sup> O<sup>14</sup>.

Das humin unterscheidet sich von der huminfäure nur durch einen Mehrgehalt von 3 Aequivalenten Wasser. Zwei Aequivalente Wasser zur Ulminfäure addirt führen zur Formel des Ulmins.

S. 8.

Durch den Niederschlag, der sich bildet, wenn man das mit Alkalien bereitete Humusertract mit Säuren versetzt, wird bewiesen, daß die Huminfäure, die Ulminfäure und die Gernfäure in Wasser unlöslich oder schwerlöslich sind. Nach einer älteren Angabe Spren= gel's sollte sich ein Theil der Humussäure bei 18°C in 2500 Thei= len Wasser lösen.

Demnach wären die Humusfäuren nicht ganz unlöslich in Waffer. Und dies bestätigt eine häusig wiederholte Ersahrung. So oft ich aus dem alkalischen Humusextract durch einen Uebersluß von Salzsfäure die Huminfäure ausfällte, lief eine immer noch deutlich braun gefärbte Flüssigkeit durch das Filtrum. Diese braune Farbe rührt von gelöster Huminfäure her.

Die Huminsaure ist also, auch im freien Zustande, nicht unlöslich, sondern schwerlöslich in Wasser. Unlöslich wird sie erst, wenn man sie trocknet, ähnlich wie die Kieselsaure.

Löstich in Wasser sind die Quellsatsfäure und namentlich die Quellsäure.

Alle diese Säuren bilden aber sehr leicht; lösliche Salze mit den Alfalien, mit Ammoniumoryd so gut, wie mit Kali und Natron.

Darum wird die Flüffigfeit dunkelbraun, wenn man Ackererde mit alkalibaltigem Wasser anrührt.

Unter jenen Alfalisalzen ist das Ammoniaksalz bei weitem das wichtigste. Die Verwandtschaft der Humussäuren zum Ammoniak ist so stark, daß sie sich von dieser Basis weder durch Schweselsäure, noch durch Natron vollskändig trennen lassen. Versetzt man eine Lössung von ulminsaurem Ammoniak mit Schweselsäure, dann wird kaures ulminsaures Ammoniak gefällt. Ein Theil des Ammoniaks bleibt hartnäckig mit der organischen Säure verbunden.

huminsaures Ammoniak fehlt der Ackererde nie.

Die Berbindungen der Humusfäuren (ich vereinige unter diesem Namen die Humin=, die Ulmin= und die Gengäure) mit Erden und Metalloryden lösen sich im Wasser nicht.

Dagegen können die Erden und Metalloryde durch die Quellfäure und die Quellsatssäure in lösliche Form übergeführt werden. Die Quellsäure scheint nämlich eine complere Säure zu sein 1). Berzelius nennt sie vierbasisch. Das heißt, die Säure bedürse vier Nequivalente Basis, um ein neutrales Salz zu bilden. In demselben Sinne ist nach Mulder's Analysen die durch Sinwirkung von

<sup>1)</sup> Siehe unten Buch IV, Rap. I. über bie Pflanzenfäuren. S. 4.

Salpetersäure auf Huminfäure entstandene Duellsatsfäure fünfbasisch. In einem quellsatzenn oder quellsauren Ummoniaksalze kann nun ein Theil des Ummoniaks durch Kalk, Bittererde oder Eisenorydul vertreten werden. Es kann z. B. in der Ackererde folgende Salze geben:

Solche zusammengesette Verbindungen sind lödlich durch die Gegenwart des Ummoniaks oder des Kalis, mährend Salze, in welchen der ganze Gehalt der Basis Kalk oder Eisenorydul ist, vom Wasser nicht aufgenommen werden.

Alfo giebt es in dem Humus nicht nur lösliche Salze der Alkalien, sondern auch des Kalis, der Bittererde und der Metalloxyde, in welchen die Säure eine organische Verbindung darstellt.

#### S. 9.

Es liegt in dem Wesen der Entwicklung der organischen Stoffe des Humus, daß bei der immer fortschreitenden Berwesung der eine Körper mit Leichtigkeit in den anderen übergeht. Die Ulminfäure eröffnet die Reihe der Humussäuren. Aus ihr wird unter gleichzeitiger Wasserbildung durch die Aufnahme zweier Aequivalente Sauerstoff die Huminfäure:

Ulminfäure Huminfäure.  

$$C^{40}$$
 H<sup>14</sup> O<sup>12</sup> + O<sup>2</sup> =  $C^{40}$  H<sup>12</sup> O<sup>12</sup> + 2 HO.

Eine noch höhere Oxydation verwandelt die Huminsaure in Genfaure:

Durch die oxydirende Kraft der Salpeterfäure wird die Huminsfäure in quellsatssaures Ammoniak verwandelt, ebenso die Geinsfäure.

In der Ackererde leistet der verdichtete Sauerstoff, indem er auf genfaures Ammoniak einwirkt, dasselbe was wir künstlich durch ein

fo frästiges Oxydationsmittel wie die Salpetersäure erzielen. Die Zeit und die Stärke des Eingriffes stehen zu einander in umgekehrztem Berhältnisse. Die stürmische Zersetzung durch Salpetersäure wird durch die schwächeren, aber anhaltenden Angriffe des im Acker eingesschlossenen Sauerstoffs erreicht. Dort werden außer der Quellsatzfäure noch Ameisensäure und Kleesäure, hier die noch höheren Oxydationsprodukte, Wasser und Kohlensäure, gebildet.

2 Aeq. Geinfäure. Quellsatsfäure. 
$$C^{80}$$
  $H^{24}$   $O^{28}$   $+$   $O^{72}$   $=$   $C^{48}$   $H^{12}$   $O^{24}$   $+$   $32CO^2$   $+$   $12HO$ .

Aber die Wirkung des Sauerstoffs hört nicht auf, bevor aller Rohlenstoff und aller Wasserstoff der organischen Körper zu Kohlensfäure und Wasser verbrannt sind. Salpetersäure zersett die Quellsfatte in Quellsäure und Kohlensäure. Der in der porösen Ackerserde verdichtete und immer neu hinzutretende Sauerstoff vermag die gleiche Umwandlung zu bewirken:

Duellsäure. Duellsäure. 
$$C^{48} H^{12} O^{24} + O^{40} = C^{24} H^{12} O^{16} + 24CO^{2}$$
.

Deshalb nimmt in einer alkalischen Humuslösung die Menge der quellsauren und quellsatzsauren Salze, aber namentlich auch die Menge der kohlensauren Salze beständig zu.

Jene Bildung von Kohlensäure und Wasser, die allerdings das Endziel der Verwesung darstellt, erfolgt also nur nach vielen Zwischensprocessen, deren orydirende Bewegung man auf fünf oder sieben verschiedenen Nuhepunkten erspäht hat.

Früher kannte man nur das Endziel, und hier, wie so oft glaubte man es werde erreicht mit der Blitesschnelle des Gedankens. Ein so hochstehender Forscher wie de Saussure hatte es ausgesprochen: die Erde, die verwesende Holzsafer, giebt an Kohlensäure wieder, was sie an Sauerstoff verschluckt. Das aber ist die schöne Frucht des Studiums so vieler vermittelnder Umwandlungen, daß wir an ein so schaff abgeschnittenes Verhältniß zwischen verdichtetem Sauerstoff und entwickelter Kohlensäure nicht mehr glauben.

Mit vollem Rechte hat Mulder es bemerkt: de Sauffure's Ausspruch ist irrig, weil die Erde Huminfäure, Quellsabsäure und Quellsäure enthält. Auch der mächtigste Factor der Zersehung kann sich nur in der Zeit bethätigen. Indem er allmälig höher und immer höher

zündet, stellt der Sauerstoff die ganze Reihe von humusstoffen dar, deren Glieder sich in rückschreitender Entwicklung ablösen.

Weil die Ackererde Alkalien enthält, vor allen Dingen weil sie selbst beständig Ammoniak bildet 1), geht auch die Humuskohle nicht verloren. Humin und Ulmin liesern Huminfäure und Ulminsäure, wenn sie unter dem Einslusse der Alkalien einen Theil ihres Wasserstoffs und Sauerstoffs als Wasser verlieren 2). Aus der unlöslichen Humuskohle werden lösliche Salze der Humin= und Ulminsäure.

## S. 10.

Ich habe gesagt, daß die Ackererde beständig Ammoniak bildet. Das ist eine von Mulder's wichtigsten Entdeckungen, gerade darum so wichtig, weil es sich mit ihr verhielt wie mit dem Ei des Columbus.

Daß alle poröse Körper, — Kalf, Zucker, Rohle, — Ammoniak entshalten, ist eine Thatsache, welche die Wissenschaft schon lange besitzt. Seitdem aber Liebig auf den Ammoniakgehalt der Atmosphäre aufmerksam gemacht hatte, erklärte man jene Erscheinung gewöhnlich durch eine einfache Verdichtung in den bohlen Käumen jener Körper, ähnslich wie Platinschwarz Sauerstoff verdichtet.

Eine folche Berdichtung findet allerdings in der porofen Adererde statt. Ammoniak ist es aber nicht, was verdichtet wird, sondern Stickstoff.

Wenn sich Ulminfäure in Huminfäure, Geinfäure in Quellsatzsäure 3), namentlich aber wenn sich Holzsaser bei der Verwesung in Humusstoffe verwandelt, dann wird Wasserstoff frei. Dieser Wasserstoff verbindet sich nicht immer oder doch nicht in seiner ganzen Menge mit Sauerstoff. In dem Augenblick, in welchem er frei wird, begegnet er dem in der Erde verdichteten Stickstoff. Aus diesem Zussammentreffen entsteht Ammoniak.

Füllt man einige dunne Schichten reiner frischer Eisenfeile in eine Flasche und läßt man zwischen dem Einfüllen der einzelnen

<sup>1)</sup> Bergl. ben folgenden Paragraphen.

<sup>2)</sup> Bergl. §. 7.

<sup>3)</sup> Siehe oben S. 13 und 14.

Schichten einige Wassertropsen in die Flasche fließen, dann färbt sich ein rother Streisen Lackmuspapier, den man mittelst eines gutschliesßenden Korfs in dem Halse der Flasche besestigt, in einigen Tagen blau (Mulder). Das ist der Cardinalversuch, der die Bedeutung des atmosphärischen Stickstoffs für die Begetation dargethan hat. Diese einsache Beobachtung, die mir nie mißlungen ist, beweist, daß auch der Stickstoff der Lust als solcher zu den Elementen gehört, der ren Kreislauf durch Pflanzen und Thiere alles Leben bedingt.

Das Eisen zerset das Wasser. Indem es sich mit dem Sauersstoff des Wassers verbindet, wird der Wasserstoff frei. Im Augenblick der Entwicklung bildet der Wasserstoff Ammoniak mit dem in der Eissenseile eingeschlossenen Stickstoff. Das Ammoniak bläut das Lackmus. 2Fe, 3H0, N=Fe<sup>2</sup>0<sup>3</sup>, NH<sup>3</sup>.

So mächtig die Humussäuren sich mit dem Ammoniak verbinden, so thätig muß diese Berwandtschaft die Bildung des Ammoniaks in der Ackererde begünstigen. Die Berwandtschaft des Ammoniaks zur Huminsäure ist stärker als die Anziehung dieser Säure für Natron oder die des Ammoniaks für Schweselsäure.

Humussaure Ammoniafsalze zu bilden — bas ist die Hauptthä= tigkeit der Berwesung, wenn wir sie in ihrem Berhaltniß zur Acererde betrachten.

# S. 11.

Ueberall wo Sauerstoff freien Zutritt hat zum Ammoniak und überdies ein Alfali die Entstehung einer Saure befördert, entwickelt sich Salpeter:

$$NH^40$$
,  $0^8$ ,  $K0 = K0 + N0^5 + 4H0$ .

Sbenso entsteht Salpeterfäure, wenn man aus Verbindungen, die leicht einen Theil ihres Sauerstoffes abtreten, den Sauerstoff frei macht, so daß er auf ein Ammoniaffalz einwirft. Erhipt man in einer Retorte saures chromsaures Kali oder Braunstein mit Schweselsfäure und schweselsgaurem Ammoniumoryd, dann wird neben schwesels

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Rotterdam 1845. Deel. II. p. 169.

faurem Chromornd und schweselsaurem Kali oder neben schweselsaurem Manganorndul Salpetersäure gebildet. (Ruhlmann) 1).

Der Salpeterbildung im Großen geht immer Ammoniafbildung voraus (Kuhlmann). Auf Ceylon giebt es zahlreiche Salpeterhöhzlen, in denen es an jeglicher organischen Substanz gebricht, welche Ammoniaf erzeugen sollte. Sie liefern einen neuen Beweis für die Entzstehung des Ammoniafs aus freiwerdendem Wasserstoff, welcher verzdichtetem atmosphärischem Stickstoff begegnet. Der Sauerstoff der Luft orydirt das Ammoniaf zu Salpetersäure und Wasser.

Daher sind häusig auch salpetersaure Salze, Kali= und Natronssalpeter, in der Ackererde zu finden.

## §. 12.

Die Humusfäuren, die Quellsäure und die Quellsahsäure zeichenen sich, ebenso wie die Thonerde, durch eine frästige Verwandtschaft zum Wasser aus. Sie gehören zu den ausgezeichnet hygrossopischen Stoffen.

Huminfäure, Geinfäure, Quellfatsfäure bilden im Augenblick, in dem sie aus ihren Salzen ausgeschieden werden, wenn sie nicht mit zu vielem Wasser vermischt sind, gallertige Stoffe. Gesetzt auch jene orzganischen Säuren könnten im freien Zustande in der Ackererde austreten, was wegen ihrer kräftigen Verwandtschaft zum Ammoniak und der anhaltenden Erzeugung dieser Basis gewiß höchst selten der Fall ist, so würden sie doch in den tieseren Schichten der Erde wohl nie ganz trocken, also auch schwerlich je ganz unlöslich. In diezem hydratirten Zustande äußern sie aber in jedem Augenblick ihre ganze Anziehungskraft für das Ammoniak oder andere Alfalien.

Durch diese hygrossopische Eigenschaft wird die bindende Kraft für das äußerst wichtige Ammoniat nicht wenig unterstützt. Es ist bekannt wie reichlich Ammoniat vom Wasser ausgenommen wird. Die Thonerde bindet nicht bloß das Wasser, sondern auch die organischen Säuren. Quellsatssaure und quellsaure Thonerde sind in Wasser unslödliche Salze. So lange die Quellsatssäure an Thonerde gebunden ist, schwemmt sie der Regen nicht fort. Aber so lange die Quellsatsäure

<sup>1)</sup> Annales de chimie et de physique, Juin 1847. T. XX. p. 233. Moleschott, Phys. bed Stoffwechsels, 2

oder Duellfäure unlösliche Thonerdefalze bilden, werden sie auch nicht zu Kohlenfäure und Wasser verbrannt. Die Thonerde erhält also diese beiden organischen Säuren nicht bloß im Bereich der Wurzeln der Pflanzen, sondern auch in ihrer eigenthümlichen Mischung (Mulder).

## S. 13.

Aus obiger Darstellung der Entstehung und der Stoffe des Ackers ergiebt sich, daß die Erde kieselsaure, schweselsaure, phosphorsaure, kohlenssaure, salpetersaure Salze der Alkalien, der Erden und Metalloryde enthält. Neben jenen Säuren besitzt der Boden zwei Zünder, Ehlor und Jod, in Verbindung mit Alkalimetallen, und einen dritten, das Fluor, an Calcium gebunden. Kali und Natron, Kalk und Talk, Thonserde, Eisens und MangansOryde sind die wesentlichsten Basen, von denen nur selten die eine oder die andere einem Acker ganz sehlt. Und zu allen diesen anorganischen Stossen gesellen sich die überaus wichtigen Ammoniaksalze der Huminsäure, der Quellfäure und Quellsatzen, in einigen wenigen Fällen auch gesnsaures, höchst selten uls minsaures Ammoniak.

An genauen quantitativen Analysen von Bodenarten, bei welchen auch die organischen Stoffe gehörig berücksichtigt wurden, ist die Wissenschaft keinesweges reich. Die aussührlichsten haben wir von Baumshauer zu danken. Diese und wenige andere stelle ich in solgender Tabelle zusammen.

| 13    | 33        | 42     | 2 3       |        | S                                | 3                                   | ٠ ١٠     | 71          | ාජ       | - <del>-</del>              | . 4         | ين و          | 2 (6          | 10          | 3 6   |            | 36         | 3 6          | 3 24     | ر<br>در ک  | 3 50  | ۳        | 3 50  |  | ı                                   | į   | 23  | •  |
|-------|-----------|--------|-----------|--------|----------------------------------|-------------------------------------|----------|-------------|----------|-----------------------------|-------------|---------------|---------------|-------------|-------|------------|------------|--------------|----------|------------|-------|----------|-------|--|-------------------------------------|---|---|--|
|       | Mer first | nmomat | annimenta | Surg   | nebit chemisch gebundenem Wasser | Jumin u. andere organ. Heberbleibse | amplianz | menlagiance | Summaure | miositche tielellaure Saize | Rielellanse | phosphorlance | Schwelellaure | minimanalda | 30100 | maganoryou | Cilenoryo. | modificuotis | Ebonerde | Hittererde | Raif. | Natron . | Kali  |  |                                     |   | In hundert Theilen bes trockenen Bobens             |  |
|       |           | •      |           |        | la gebi                          | idere org                           |          | re          |          | meltalan                    |             | ure.          | 3.1           |             | •     | out.       | ٠.         |              |          |            | •     |          |       |  |                                     | ,   | heilen bee  |  |
|       |           | •      | •         |        | undenem                          | jan. Hebe                           |          |             |          | e Gaize                     |             |               |               | •           | •     | •          | •          |              |          |            |       | •        |       |  |                                     |   | frockenen   |  |
| •     |           | •      | •         |        | Waffer                           | rbleibsel                           |          |             |          | •                           |             | •             | •             |             |       |            |            |              |          | •          | •     |          |       |  |                                     |   | Robens  |  |
| 1,000 | 1 000     | 0.060  | 6,085     | Spuren |                                  |                                     | 0,771    | 0,107       | 2,798    | 57,646                      | 2,340       | 0,466         | 0,896         | 1           | 1,240 | 0,288      | 9,039      | 0,350        | 1,364    | 0,130      | 4,092 | 1,972    | 1,026 | I.   | E. S. V.                            | (,,Waerd  | fufte ber   | Drei Bob   |
| 0,500 | 0000      |        | 6,940     |        |                                  |                                     | 0,731    | 0,160       | 3,911    | 51,706                      | 2,496       | 0,324         | 1,104         | 1           | 1,382 | 0,354      | 10,305     | 0,563        | 2,576    | 0,140      | 5,096 | 2,069    | 1,430 | II.  | n Baum                              | en Groetg   | Proving N   | enarten vo   |
| 1,601 | 2001      | 0.075  | 4,775     | Spuren | 9,348                            |                                     | 0,037    | 0,152       | 3,428    | 55,372                      | 2,286       | 0,478         | 0,576         | 1           | 1,418 | 0,284      | 11,864     | 0,200        | 2,410    | 0,128      | 2,480 | 1,937    | 1,521 | III.   | hauer 1).                           | ronden").   | orbholland  | per Offe   |
| 206,0 | 0.000     | 1      | 0,065     | I      | 29,313                           |                                     | -        | 1           | 8,177    | 44,430                      | 0,291       | 0,525         | 1,706         | 1           | 0,525 | Spuren     | 1          | 7,183        | 4,192    | 0,403      | 0,581 | Spuren   | 1,707 |  | E. S. von Baumhauer 1) Baumhauer2). | (,, Waerd en Groetgronden"). Dbeinffel. G. S. von | fufte ber Proving Nordholland ber Kuffe ber Proving | Bret Bobenarten von ber Dit- Gin Alluvialboben von |
|       |           | 1      |           | i      |                                  |                                     |          | 4,718       |          | 1                           | 79,342      | 0,140         | 0,154         | 0,046       | 1     | Spuren     | 1,808      |              | 12,819   | 0,201      | 0,375 | 1        | 0,501 | Lieftand.                                    |                                     |   |   |  |
|       |           | 1      | 1         | 1      |                                  |                                     |          | 4,030       |          | 1                           | 81,500      | _             | 0,088         | 0,025       | 1     | Spuren     | 2,377      | 1            | 7,988    | 0,130      | 2,654 | 0,132    | 0,324 | Rurland.                                     | aus                                 | aher und  | mar.  | en, auf ben  |
|       |           | 1      | 1         | 1      |                                  |                                     |          | 4,344       |          | 1                           | 85,094      | 0,081         | 0,121         | 0,042       | 1     | Spuren     | 3,190      | I            | 4,387    | 0,181      | 1,376 | 0,045    | 0,547 | Lieffand.   Rurland.   Bitthauen.   Efthland | 16                                  | Maher und Brazier3);                              | ır.   | Bobenarien, auf benen glache gewachlen             |
|       |           | I      | 1         | 1      |                                  |                                     |          | 4,863       |          | ı                           | 80,568      | 1,160         | 0,162         | 0,079       | 1     | Spuren     | 2,021      | [            | 7,765    | 0,362      | 2,808 | 0,048    | 0,373 | Efthland.                                    |                                     | 3);   |   | gewachten  |

|                    | Troduci     | r Boden, auf  | Trochner Boben, auf welchem Flachs gewachsen war, aus | s gewachsen wa | r, and      | Trodue Erbe                | Trocine Erbe Wafferhaltiger Boben bon            | Boben von            |
|--------------------|-------------|---------------|---|----------------|-------------|----------------------------|--|----------------------|
|                    | Son Glosons | Catadasis!    | San Glassie   | Ċ              | G. II. 2.16 | von Tichornoi:             | von Afchornoi: Afam in China, auf                | , auf wels           |
| In 100 Theilen.    | ret Cergeno | cen counting. | ret Gryeno ven Commun. Det Oegeno von Annoetpen.      | on ganiverpen. | Dollano.    | gent, am tinten            | לבווו, מונו ווווובוו שליווו בני בנורר וווווו שני | detailed Be-         |
|                    | Na n        | Kane 1).      | Kane 1).  | ¢ ¹).          | Kane 1).    | Bolga ellfer.<br>Payen 2). | gebaut wird.<br>Pibbington 9).                   | ourd.                |
|                    | I           | II.           | I.  | II.            |             |                            | I.   | 11.                  |
| Stali              | 0,160       | 0,123         | 890'0   | 0,151          | 0,583       |                            |  |                      |
| Ratron             | 862,0       | 0,146         | 0,110   | 0,300          | 0,306       | 1                          | 1  | 1                    |
| Ralf               | 0,357       | 0,227         | 0,481   | 998'0          | 3,043       | 08'0                       | 1  | !                    |
| Bittererbe         | 0,202       | 0,153         | 0,140   | 0,142          | 0,105       | 25°1                       |  | 1                    |
| Thomerde           | 2,103       | 1,383         | 0,125   | 886'0          | 5,626       | 11,40                      | 0,6  | 4,5                  |
| Ciferency          | 3,298       | 1,663         | 1,202   | 1,543          | 6,047       | 5,62                       | 6'6  | 2,0                  |
| Mangan             | Opuren      | Spuren        | Spuren  |                | Spuren      | .                          |  | ļ                    |
| Ebiovialium        | 1           |               |   | ļ              | 1           | 1,21                       | 1  |                      |
| Shlornatrium       | 0,017       | 0,050         | 0,067   | 600'0          | 0,023       | .                          | 1  | İ                    |
| Schwefelfäure      | 0,025       | 0,017         | 0,013   | 0,026          | 0,023       | 1                          | 1  | ļ                    |
| Phosphorfance      | 0,121       | 0,152         | 0,064   | 0,193          | 0,159       | Spuren                     | ı  | l                    |
| Schwefelsaurer und |             |               |   |                |             |                            | ,  | ł                    |
| phosphorfance Ralf | 1           | 1             | 1   | 1              | 1           | 1                          | 1,0<br>1,0                                       | Spirrent<br>Spirrent |
| Riefelfaure .      | 1           | 1             | 1   | 1              | 1           | 71,56                      | (60/92   | 84,80)               |
| Thou               | 14.920      | 9,280         | 5,760   | 4,400          | 17,080      | 1                          | !  | 1                    |
| Sand               | 75,080      | 84,056        | 86,797  | 88,385         | 60,947      | 1                          | 1  |                      |
| Dramifide Substanz | 3,123       | 2,316         | 4,209   | 3,672          | 5,841       | 6,954)                     | 1,0  | ار<br>ا              |
| Shorfinft          | 0,907       | 0,400         | 0.025   |                | 0.217       | 1.24                       | 3,0 9Baffer                                      | 0.5<br>2.5           |

1) Liebig und Bubfer, Annalen 26. LXXI. G. 325.

2) Gobel, Agriculinrchemic. Erlangen 1850. C. 159. 3) Chenbafelbft C. 160.

4) Die organische Substanz enthielt 2,45 Precent Sticksoff, gewiß in ber Form von Ammoniak.

## Ray. II.

# Die Luft.

### S. 1.

Schon früher hat eine dichterische Naturbetrachtung den Pflanzen ein ganz anderes Verhältniß zur Atmosphäre zugeschrieben, als den Thieren. Während die Luft die Thiere ersrischt, indem sie die Stoffe ihres Leibes verzehrt, erhält sie die Pflanzen, indem sie ihnen die Masse ihrer Nahrung darbietet.

Wir haben schon im ersten Kapitel gesehen, wie der Stickstoff der Luft Theil nimmt an dem Kreislauf der Elemente, durch den die Pflanzen blühen und die Thiere denken.

Darum ist es so wichtig, daß der Stickstoff beinahe drei Viertel des Umfangs der Atmosphäre ausmacht. Die Zahlen, welche der kürzlich verstorbene Gan-Luffac und Alexander von Humboldt, der einzige noch Mitlebende, der die organische Naturlehre hat begründen helsen, im Jahre 1804 verzeichnet haben, sind auch für uns noch, durch viele Untersuchungen bestätigt, der wahre Ausdruck für das Verhältniß zwischen dem Stickstoff und Sauerstoff, die unsere Atmosphäre zusammensehen. Nach Gan-Luffac und von Humboldt schwankt die Menge des Sauerstoffs zwischen 20,9 und 21,2 Naumstheilen. Ja de Saufsure sand als höchste Zahl nur 21,1. Das Uebrige ist Stickstoff.

Daß örtliche Erscheinungen, eine reichliche Entwickelung bes einen oder des anderen Gases, wenigstens vorübergehend eine Schwankung in jenem Verhältniß des Sauerstoffs zum Stickstoff erzeugen müssen, bedarf keines auf Zahlen gestützten Beweises. So viel aber hat die Ersahrung wirklich bewiesen, daß eine solche Störung des von Gan-Lussac und von humboldt sestgestellten Verhältnisses auf dem Festlande niemals 1) bemerkbar wird, sei es nun, daß sie durch die Strömungen der Luft und die noch wirksamere Diffusion der Gase zu plöglich wieder ausgeglichen werde, oder weil sie zu klein ist, um sich in den Bereich der Empsindlichkeit unsrer Meswerkzeuge zu erheben.

In einer Höhe von 21430 Fuß fanden Gay-Luffac und von Humboldt ebenso wie Configliachi dasselbe Berhältniß wie in der Ebene. Die Luft über Reisfeldern von Configliachi, im Theaster von Seguin, von Gay-Luffac und von Humboldt, in Spitälern von Davy, in Schlafzimmern von Théodore de Sauffure analysirt, ergab immer und immer dieselben Zahlen. Ja neulich haben zahlreiche und genaue Untersuchungen von Lastowsky gezeigt, daß mährend der größten Blüthe der Cholera im Herbste 1847 in Mostau feine Beränderung in den Mengen des Sauerstoffs und Stickstoffs der Luft stattgefunden hatte, eine Angabe, welche die früsberen Beobachtungen von Julia de Fontenelle, bei der in Paris herrschenden Cholera, bestätigt.

# §. 2.

Das letzte flüchtige Erzeugniß der Verbrennung von Del und Holz, von Thieren und Menschen, die Kohlenfäure, ist der Haupt-nahrungsstoff der Pflanzen. Weil der Kohlenstoff in so überwiegender Menge in der Pflanze enthalten ist, hat man ihm schon lange den Namen Phytogenium beigelegt.

Bei der künstlichen Verbrennung und der Athmung der Thiere entweicht die Kohlenfäure in die Luft. Daher findet sie sich beständig neben Stickstoff und Sauerstoff in der Atmosphäre. Ihre Menge ist jedoch sehr gering. Denn de Saufsure hat in 10000 Bolumthei-

<sup>1)</sup> Die einzige mir bekannte Ausnahme ist in Analysen von Baumgartner enthalten, ber, während die Cholera in Wien herrschte, 20,4 Volumina Sauerstroff als Minimum und 21,4 als Maximum vorsand. Baumgartner's Bahlen sind in dem unten angeführten Aufsage Lassowsky's mitgetheilt. — Ueber die Absorption des Sauerstoffs durch bas Wasser vergleiche unten bas Kapitel über das Wasser.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV. G. 188.

len Luft in der Nähe von Genf einen mittleren Kohlenfäure = Gehalt von 4,15, Berver 1) in Holland von 4,19 erhalten.

Auch die Kohlenfäure wird durch Diffusion fehr rasch gleich= mäßig durch die Atmosphäre vertheilt. Tropdem hat und de Sauffure beträchtliche Schwankungen ihrer Menge fennen gelehrt. So enthält die Luft bei Tag im Durchschnitt nur 3,38, bei Nacht 4.32 Bolumtheile Roblenfäure in 10000 Theilen, auf bem Lande weniger Roblenfaure als in der Stadt, in niederen Schichten der Luft weniger als auf hoben Bergen 2), lauter Erscheinungen, Die mit bem Pflangenleben im Zusammenhang stehen. Denn bei Tag, auf bem Lande und in der Ebene wird mehr Roblenfäure von Pflanzen zersett, als bei Racht, in der Stadt und auf den Bergen, mahrend in den Städten felbst fortwährend reichlich Roblenfäure entwickelt wird. Aus letterem Grunde erklart es fich, warum in ben Städten bie Luft in der Bobe armer an Rohlenfaure ift als in der Tiefe (Mar= Die Diffusion wirkt langsamer als der Athmungsproces und die vielen fünftlichen Berbrennungen, die für die niederen Schich= ten eine nie versiegende Quelle von Rohlenfäure darftellen.

In allen eingeschlossenen Räumen kann die Menge der Kohlensfäure durch das Athmen von Thieren und Menschen einen beträchtlichen Zuwachs erleiden. So fand Leblanc in Paris in 1000 Gewichtsteilen Luft

| des Stalles der Militairschule               | 1 Rohlenfäure, |
|--|----------------|
| der Primairschule                            | 2 "            |
| einer Kleinkinderschule                      | 3 "            |
| eines Krankensaals der Salpetrière .         | 8 "            |
| eines Hörfaals der Sorbonne                  | 10 "           |
| des Theaters im Parterre                     | 23             |
| der Deputirtenkammer                         | 25             |
| hoch oben im Theater am Ende der Vorstellung |                |

<sup>1)</sup> Bulletin des sciences physiques et naturelles en Neerlande, Utrecht 1840, p. 199.

<sup>2)</sup> Bgl. bie in Erbmann's Journal Bb. Ll. S. 109 mitgetheilten Beobachtungen von Hermann und Abolf Schagintweit, burch welche in ben Alpen bie Zunahme bes Kohlensauregehalts ber Luft auf hohen Bergen bestätigt warb.

Uebrigens hat erst kürzlich Laffaigne 1) durch Zahlen erwiesen, daß verschlossene Räume, in denen geathmet wird, in den unteren und oberen Luftschichten gleich viel Kohlensäure enthalten. Für eine gemessene Höhe herrscht also durchaus das von Berthollet entdeckte, von Gan-Luffac bestätigte Diffusionsgesetz. Gase, welche keine chemische Wirkung auf einander ausüben, verbreiten sich, unabhängig von ihrer Dichtigkeit, gleichmäßig durch abgeschlossene Räume.

Weil das Wasser ungefähr sein gleiches Volumen Rohlensaure aufnehmen fann, enthält die Luft über großen Wasserslächen weniger Rohlensaure, als über dem trockenen Lande. So sand de Sauffure über dem Genser See nur 4,39, über bebauter Ackerede 4,60 Zehnstausendstel Kohlensaure. Aus demselben Grunde verringern Regenzüsse den Kohlensauregehalt der Luft. Nach de Saufsure wird aber durch schwache Regen und bei schwachen Winden mehr Kohlensfäure entfernt, als bei starken Regen und Stürmen.

## §. 3.

Viel schwankender als die Menge der Kohlenfäure ist der Wafsergehalt der Luft, da die Verdunftung des Wassers viel größeren Beränderungen unterliegt als die Entwicklung der Kohlenfäure.

Verver fand als Mittel aus fünfzig Untersuchungen, die er bei Gröningen vom 4ten Mai bis zum 4ten September vornahm, 8,47 Theile Wasser in 1000 Theilen Luft 2). Verver's höchste Zahl war 10,18, die niederste 5,8.

Das Wasser der Luft nimmt zu vom Morgen bis zum Abend. In Berver's Bersuchen betrug der mittlere Wassergehalt Morgens vor zehn Uhr 7,97, von zehn Uhr Morgens bis zwei Uhr Nachmittags 8,58, von zwei Uhr Nachmittags bis zum Abend 8,85 in 1000 Theilen.

Im Sommer und in warmen Gegenden enthält die Luft natürlich mehr Wasserdunst als im Winter und im Norden, über großen Wasserslächen mehr als über trockner Erde.

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchant, Journal fur proftifche Chemie, Bb. XLVI. S. 287-292.

Bulletin des sciences physiques et naturelles en Neerlande, Utrecht 1840, p. 196.

Obgleich Menschen und Thiere beständig Wasser ausathmen, scheint in geschlossenen Räumen durch den Athmungsproces keine merkzliche Bermehrung des Wassergehalts stattzusinden. Leblanc sand in Paris in den Schlassälen einer Kaserne einmal 5,4, einmal 5,9 und einmal 7,4 Wasser in 1000 Gewichtstheilen Luft. Demnach muß die Luft eine geringe Neigung besitzen sich mit Wasser zu sätztigen. Denn ich sand bei einer mittleren Wärme von 9° C. und einem mittleren Lustdruck von 759,3 in der von mir selber ausgeathemeten Lust einen Wassergehalt von 16,3 in 1000 Gewichtstheilen als arithmetisches Mittel aus 28 Untersuchungen 1). Offenbar verdichtet sich in einem Schlassaal an kalten Körpern so viel Wasserdunst, daß dadurch eine Bermehrung kaum merkbar wird.

Aus demfelben Grunde enthält die Atmosphäre nie so viel Wasser, wie sie enthalten könnte, wenn sie bei ihrem gegebenen Wärmegrad und dem jedesmaligen Luftdruck mit Wasserdunft gesättigt wäre.

## S. 4.

Eine mehr unmittelbare Bedeutung als das Wasser besitzt der Ammoniakgehalt der Luft für das Leben der Pflanzen. Liebig gebührt das Verdienst auf die Wichtigkeit desselben ausmerksam gemacht zu haben. Er wies das Ammoniak im Regenwasser nach, während schon früher de Saufsure zeigte, daß eine Auslösung von schwefelsaurer Thonerde der Atmosphäre Ammoniak entzieht<sup>2</sup>).

Weil aber das Wasser beinahe 700 mal seinen eigenen Raum an Ammoniak aufzunehmen im Stande ist, ergiebt das Regenwasser einen verhältnismäßig hohen Gehalt, aus dem man nur behutsam auf den Reichthum der Atmosphäre an jenem Gase schließen darf.

Tropdem ist von Vielen und früher auch von mir Lie big mit Unrecht der Vorwurf gemacht worden, daß er, durch seine Unterssuchung des Regenwassers geleitet, den Ammoniakgehalt der Atmo-

<sup>1)</sup> Sac. Moleschott, Bersuche zur Bestimmung bes Wassergehalts ber vom Menschen ausgeathmeten Luft, in van Deen, Donbers und Moleschott, Hollanbischen Beiträgen, Duffelborf und Utrecht 1848, Bb. I. S. 95.

<sup>2)</sup> Bgl. Bille in ben Comptes rendus, XXXI, p. 578.

sphäre zu hoch geschätzt habe. Liebig nahm etwa 1,2 in 1,000,000 Gewichtstheilen Luft an.

Allerdings haben Graeger 1) und namentlich Fresenius 2) eine viel geringere Zahl gefunden. Kemp dagegen und vorzüglich Horsford 3) haben gelehrt, daß der Ammoniakgehalt der Atmossphäre in höherem Grade schwankt als die Kohlensäure oder selbst das Wasser. Bon den genannten Forschern wurden für 1,000,000 Gewichtstheile Luft die folgenden Zahlen gesunden.

|          |     | 200,000                         |            |
|----------|-----|---------------------------------|------------|
|          |     | 3,68                            | Remp.      |
|          |     | 0,32                            | Graeger.   |
| Die Tag= | und | Nachtluft durchschnittlich 0,13 | Fresenius. |
|          | Um  | 3. Juli 43,00                   | Horsford.  |
|          | 11  | 9. ,,                           | 17         |
|          | 17  | 9. " 47,63                      | 11         |
|          | 11  | 1-20. September 29,74           | 1/         |
|          | 11  | 11. Dctober 28,24               | 11         |
|          | 17  | 14. "                           | 1)         |
|          | 17  | 30. " 13,93                     | **         |
|          | 11  | 6. November 8,09                | "          |
|          | 11  | 10, 12, 13. November . 8,09     | 1/         |
|          | 11  | 14, 15, 16. " 4,71              | 11         |
|          | 17  | 17. Nov 5. December 6,13        | 17         |
|          | 11  | 20-21. December 6,99            | 17         |
|          | 11  | 29. December 1,22               | U          |

Nach diesen Untersuchungen enthielten 1,000,000 Gewichtstheile Luft im Mittel 17,11 Ammoniak, und Liebig hätte demnach die Menge desselben sogar bedeutend unterschätzt. Liebig's Annahme stimmt mit dem von Horskord gefundenen Minimum überein.

Die bedeutenden Schwankungen erklären sich leicht. Bei warmer Witterung muß die an Wasserdunst reiche Lust, so lange nicht Regengüsse das Ammoniak aus ihr himuntergewaschen haben, eine viel beträchtlichere Ammoniakmenge enthalten, als bei kaltem oder gar

<sup>1)</sup> Bergelius Jahresbericht 1846, erftes Beft, S. 72.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchand, Journ. für praft. Chemie, Bb. XLVI, S. 105, 106.

<sup>3)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXIV, S. 214.

gei regnerischem Wetter. Daher fand Hordford die Menge des Ammoniaks im Sommer beinahe doppelt so groß als im Herbst und in der feuchten Herbstluft sogar noch beinahe vierkach größer als in der kalten und meist trocknen Luft des Winters.

Der niederfallende Thau verringert Morgens den Ammoniafsgehalt so gut wie sonst der Regen. Fresenius fand in der Taglust nur 0,098, während er in der Nachtlust 0,169 nachweisen konnte. Db, wie Fresenius vermuthet, das Pflanzenleben gleichfalls an dieser Verringerung Antheil habe, müßte noch durch Versuche ersforscht werden.

#### S. 5.

Der Wasserstoff ist nicht nur in seinen gewöhnlichsten Verbindungen mit Sauerstoff und Stickstoff in der Atmosphäre zugegen. Boulsingault und Verver erhielten, indem sie Luft, welche von Wasser und Kohlensäure beraubt war, über glühendes Kupser streichen ließen, eine neue bestimmbare Menge Wasser und Kohlensäure, offensbar von flüchtigen organischen Stoffen herrührend, die sich mit dem Sauerstoff der Lust verbunden hatten 1).

Endlich sindet sich in der Luft auch Schwefelwasserstoff, über bessen Ursprung fein Zweisel möglich ist. Bisher ist freilich seine Menge nicht bestimmt und vielleicht ist sie häusig zu klein, als daß sie der Wage zugänglich wäre. Daß dieser Stoff nie sehlt, das wissen die Maler am besten. Delgemälde werden grau, weil sich das Blei der Farben mit dem Schwesel der Luft verbindet. Gold, Kupfer, Silber, wenn sie nur lange genug der Luft ausgesetzt sind, entgehen diesem Einslusse nicht. So sand man die aus Kupser bestehende Spize eines Blizableiters in Paris nach mehren Jahren ganz in Schweselsupser umgewandelt.

Ja Vogel und Huraut haben den Beweis geliefert, daß die Pflanzen, vorzüglich die Eruciferen, einen Theil ihres Schwefels, mitunter sogar, in schwefelfreiem Boden wachsend, die ganze Menge der Luft entnehmen 2).

<sup>1)</sup> Bulletin, a. a. D. p. 208.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchand, Journal für praft. Chem. Bb. XXIX. S. 491.

S. 6.

Seitdem Cavendist durch den Versuch gezeigt hat, daß häusig durchschlagende electrische Funken ein Gemenge von Stickftoff und Sauerstoff oder auch von Ammoniak und Sauerstoff in Salpetersäure verwandeln, muß es natürlich erscheinen, daß der Gewitterregen salpetersfaure Salze führt.

Ich sage: Salze. Denn das Ammoniak ist die einzige Basis nicht, die von der Atmosphäre schwebend getragen wird. Eine große Menge von Salzen, namentlich aber Chlorverbindungen, führt der Wind mit dem verdampsenden Mecrwasser den Pflanzen zu. Kalk und Bittererde, Natron und Kali verslächtigen sich in aussteigender Ordnung immer rascher. W. B. und N. E. Nogers fanden, daß Anthracit, bituminöse Kohle (Braunkohle) und Lignit im gepulverten Zustande an kohlensäurehaltiges Wasser eine erkennbare Menge Kali abtreten. Nach dem Glühen ließ die Asser eine Kohlen, auf gleiche Weise behandelt, bei der Prüfung mit Eurcumapapier keine Spur von alkalischer Beimischung wahrnehmen. Die Alkalien hatten sich verslüchtigt I.

Die Brandung des Meeres und die Stürme des Luftgürtels, der die Erde umgiebt, der Druck der Luft und die Gewalt des Feuers reißen oft mit so tobender Wuth den Tampf gen himmel, daß alles ihm folgt, was im Wasser gelöst war.

<sup>1)</sup> Froriep's Motizen. December 1849. G. 307 - 309.

# Rap. III.

# Das Baffer.

#### S. 1.

So wie das Wasser dem Aggregationszustande nach die Mitte hält zwischen Luft und Erde, so bildet es auch als Ernährungsquelle der Pflanzen ein Mittelglied zwischen dieser und jener.

Obgleich die Gewässer, in welchen Pflanzen wachsen, die wefentslichen Bestandtheile der Ackererde und der Luft gelöst enthalten, so sind sie doch niemals so reich wie die Atmosphäre oder der Boden selbst.

Der Reichthum bes Bodens liegt aber nur in der Fähigkeit bei immer erneuter Wafferzusuhr mehr zu bieten. Denn nur das, was gelöst ift, kann von den Pflanzen wirklich aufgenommen werden.

Die anorganischen Bestandtheile der Gewässer richten sich nach dem Boden, durch den sie gesidert sind, oder nach dem Grunde, der sie trägt.

In dem Wasser der meisten Quellen und Flüsse sind kohlensaure, schweselsaure, salpetersaure und tieselsaure Salze der Alkalien, Erden und Metalloryde, die sich in der Ackererde finden, zugegen. Das Wasser der Garonne enthält eine ziemlich beträchtliche Menge Mangansoryd, während im Wasser des Rheins, der Seine, koire, Rhone und des Doubs von Sainte-Claire Deville kein Mangan gefunden wurde'). Auffallend ist es, daß in allen Flüssen und Quellen, welche Sainte-Claire Deville untersuchte, keine Phosphorsäure zu sins den war. Auch Bergmann sührt unter den Bestandtheilen des Quell-wassers um Upsala keine Phosphorsäure auf. Ebensowenig Tordeux

<sup>1)</sup> Annales de chim. et de phys. 3e série T. XXIII, p. 40.

für eine Quelle bei Cambray 1). John A. Afhlen fand dagegen Spuren dieser sonst so wichtigen Saure im Wasser der Themse 2).

Chlornatrium, Chlorcalcium und Chlormagnesium sind in den verschiedensten Gewäffern zugegen. Allein nicht bloß das Chlor. fonbern auch das Jod findet fich im Wasser von Flüssen und Quellen (Chatin)3) und zwar in um so größerer Menge, je reichlicher das Gifen in denfelben vertreten ift. Deshalb und weil die Jodverbindung bes Kluß- und Quellwaffers fich beim blogen Abdampfen zerfett, glaubt Chatin, daß es als Jodeisen in demfelben enthalten fei. Alle Ge= wäffer plutonischer Gebirgsarten find mehr mit Jod geschwängert als Die der neutunischen Gebilde. Unter den letteren ift das Jod vorzugs= weise in dem Waffer der grunen Kreide und der eisenhaltigen Dolithe vertreten. Um wenigsten Jod besiten die Fluffe, deren Bett baupt= fächlich aus Ralf und Bittererde besteht. Im Gangen aber ist das Klufmaffer reicher an Jod als das Baffer der Quellen. Die Fluffe, Die von Gletschern versorgt werden, wie der Rhein, die Rhone, die Garonne enthalten am wenigsten Jod, namentlich zur Zeit, wenn ber meiste Schnee schmilzt (Chatin).

Obgleich selten, so sehlt doch mitunter der eine oder der andere Bestandtheil im Wasser der Flüsse ganz. So sindet Maumené in Rheims keine Bittererde im Besle, der zum Flußgebiet der Seine gehört<sup>4</sup>). Die Garonne besitzt keine Thonerde nach der Analyse von Saintes Claire Deville. Häusiger werden die allgemein verbreiteten Bestandtheile durch seltener austretende vermehrt. So sand Eusgène Marchand im Brunnenwasser bei Fécamp in der Normandie Chlorlithium und Bromnatrium<sup>5</sup>), Bestandtheile, die ohne Zweisel vom Meere herrührten.

Im Flußwasser ist die ganze Menge der seuersesten Bestandtheile immer verhältnismäßig klein. Phillips fand in 1000 Gewichtstheisten des Wassers der Themse nicht mehr als 0,26 bis 0,27 an Salzen

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungemittel. Darmftabt, 1850. C. 418.

<sup>2)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXI, S. 360.

<sup>3)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII, p. 241-242.

<sup>4)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII, p. 244.

<sup>5)</sup> Journ. de pharm. et de chim. T. XVII, p. 356.

und Chlorverbindungen. Ja felbst tausend Theile des Brunnenwassers bei Fécamp enthielten nach Eugène Marchand nur 0,36 sester Stoffe gelöst. Nach den Untersuchungen Sainte-Claire Devil-le's ist das Wasser der Duellen bei Besançon, Dijon und Paris beinahe doppelt so reich an seuersesten Bestandtheilen als das Wasser des Rheins und Doubs, der Loire, Rhone, Garonne und Seine durch einander genommen. Für die Brunnen bei Besançon sand derselbe Forscher im Durchschnitt eine beinahe zweisach so hohe Zisser wie sür die Quellen.

Der Salzgehalt des Meerwassers übertrifft den von Flüssen und Duellen desto bedeutender. Wenn ich zu den älteren Bestimmungen von Gay-Lussac und Despretz die neuere Analyse Usiglio's') für das Wasser des Mittelmeeres hinzunehme, so sinde ich ein arithmetisches Mittel von 37,1 in tausend Theilen. Demnach ist das Meer etwa 140 Mal so reich an Salzen wie das Wasser der Themse.

Außer Chlorverbindungen und den gewöhnlichen fohlensauren und schwefelsauren Salzen der Erden enthält das Meer Fluor nach Wilsson 2), Jod und Brom an Natrium und Magnesium gebunden, nach Eugène Marchand3) auch Lithon, nach Malaguti, Durocher und Sarzeau Kupfer, Silber und Blei4).

Durch die gelösten Salze der Huminfäure hat das Wasser von Sümpsen und Gräben seine bräunliche Farbe. Die Quellsaure und Quellsatsfäure verdanken ihre Namen dem Borkommen in Quellen. Diese und andere, von der Verwesung herrührende, organische Stoffe kommen auch in Flüssen, Seeën und Meeren vor. John A. Ashley fand in 100 Litern Themse-Wasser

6,66 Gramm unlöslicher organischer Materie und 3,34 = löslicher • = 5)

## S. 2.

Weil alle gewaltsame Berdampfungen und Verflüchtigungsprocesse feuerseste Stoffe in die Lüfte reißen, ist auch das Regenwasser

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchand, Journal für praft. Chemie, Bb. XLVI. S. 106.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchand, Journ. für praft. Chemie, Bb. L. G. 52.

<sup>3)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVII, p. 358.

<sup>4)</sup> Ebenbaselbst p. 358.

<sup>5)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bt. LXXI. G. 360.

mit Salzen und Chlorüren geschwängert. Die ganze Menge jener Bestandtheile beträgt indeß nach Brandes nur 0,002 in tausend Theilen.

Die einzelnen Bestandtheile stimmen, wenn man vom Jod und Brom absieht, am nächsten mit denen des Meerwassers überein. Chlorfalium, Chlornatrium, Chlormagnessum und Chlorcalcium, Kohlenssure und Schwefelfäure an Kalf und Bittererde gebunden, Ammoniak (Liebig), zum Theil frei, zum Theil als salpetersaures Salz neben salpetersaurem Kali im Gewitterregen sind die regelmäßiger im Resgenwasser vorsommenden Stoffe. Außer diesen sinden sich seltener auch Eisenoryd und Manganoryd im Regen (Brandes).

In der allerneuesten Zeit hat Wurt angegeben, daß in dem Regenwasser eine Ammoniakart vorkommt, in welcher 1 Neq. Wasserstoff durch Kupfer vertreten ist. Wurt nennt diesen Stoff, dem also die Kormel NH2Cu beizulegen ist, Cupramin 1).

Früher wurden dem Schneewasser die Salze abgesprochen. Nach einer neueren Arbeit von Eugéne Marchand<sup>2</sup>) enthält das Schnees wasser ebenfalls Chlor, Kohlensäure, Salpetersäure und Schwefelsäure vertheilt an Natron, Ammoniat, Kalf, Bittererde und Eisenornd. Auf den Ammoniatgehalt hatte schon vorher Liebig ausmerksam gemacht.

# S. 3.

Alles Wasser, das in größeren Tiesen und auf weiten Gbenen angesammelte so gut wie das atmosphärische, enthält Gase gelöst. Instem es überall mit der Luft in Berührung ist, nimmt es sowohl der ren Sauerstoff und Stickstoff, wie die Kohlensäure auf.

Weil aber das Wasser mehr Sauerstoff als Stickstoff zu lösen vermag, so sindet man in 100 Raumtheilen Luft, die im Wasser entshalten waren, immer mehr Sauerstoff als dem Verhältnisse dieses Gasses zum Stickstoff in der Utmosphäre entspricht. Schon Gay-Lufsac und von Humboldt fanden in der Luft des Regenwassers 31 Procent, in der Luft der Seine 31,9 in 100 Raumtheilen, während

<sup>1)</sup> Bgl. Burt in ben Annales de chim. et de phys. Dec. 1850, T. XXX, p. 489 und unten Buch IV, Rap. II, §. 7 über die Constitution ber Alfaloibe.

<sup>2)</sup> Journ. de pharm. et de chim. T. XVII. p. 359.

nach Morren der Sauerstoff in 100 Raumtheilen Luft des Meerwaffers durchschnittlich 34,3, in der Luft des Waffers der Garonne nach Sainte-Claire Deville sogar doppelt soviel wie der Stickstoff beträgt.

Daher erklärt es fich, daß Lewy über der Rordsee die Sauersftoffmenge der Luft auf 20,41 Raumtheile gesunken fand.

Viel fräftiger als der Sauerstoff wird indeß die Kohlensäure vom Wasser verschluckt. Zur genaueren Beurtheilung der Berhältnisse der Gase in der Luft von Quellen und Flüssen, sowie des Meerwassers, theile ich in solgenden Tabellen die wichtigsten bisher gesundenen Zablen mit.

#### Nach Sainte-Claire

Deville. Garonne. Seine. Rhein. Loire. Rhone. Doubs. Kubik-Centimeter Gas

in 10 Litern Wasser 406 321 309 220 348 455 In 100 Theilend, Luft:

Roblenfäure . .  $41.9^{\circ}$ 50,524,6 8,3 22,8 39,2 40,0 37.4 51,4) 24,0 ( 53.0 Stickstoff . 19,5 38,6 Sauerstoff . . . 12.1 24,2 20,8

Demnach enthält die Luft der Flüsse im Durchschnitt 31,2 Kohlenfäure, 40,3 Stickstoff und 29,9 Sauerstoff.

Nach Sainte=Claire

Deville. Monils Billes Arcier<sup>1</sup>). Bres Suzon<sup>2</sup>). Arcueil<sup>3</sup>). lère<sup>1</sup>) cul<sup>1</sup>). gille<sup>1</sup>).

Rubit-Centimeter Gas

in 10 Litern Wasser 608 417 420 440 479 433 In 100 Theilen d. Luft:

Kohlenfäure . . 64,17 64,0 49,55 51,3 49,5 59,0 Stickftoff . . 25,29 24,2 36,43 32,3 34,8 29,4 Sauerstoff . . 10,54 11,8 14,02 16,4 15,7 11,6

Das arithmetische Mittel dieser Zahlen ergiebt für 100 Theile Lust des Quellwassers 56,25 Kohlensäure, 30,40 Stickstoff und 13,34 Sauerstoff.

<sup>1)</sup> Quellen in ber Mabe von Befangon.

<sup>2)</sup> Gine Quelle bei Dijon.

<sup>3)</sup> Gine Quelle bei Paris.

|                          | The second second   | walls were the second of              |  |                                       |
|--------------------------|---|---------------------------------------|--|---------------------------------------|
| Onellmaffer              | Hanffer e. Duelle<br>bei Eambray.                               | Aordenx.<br>Morgens 6 Uhr.<br>Morren. | Meerwaffer<br>Mittags 12 Uhr.<br>Morren. | Meerwasser<br>Abends 6 Ubr.<br>Morren |
| Luft in 100 Th. Wasser 4 | 1,76 4,0  | 0                                     |  |                                       |
| Cotiffaff /              | $\begin{array}{c c} 00 & 36,1 \\ 00 & 50,0 \\ 13,8 \end{array}$ | 0   53,7                              | 7<br>56,8<br>36,2                        | 10<br>56,6<br>33,4                    |

In der Luft des Meerwassers sind demnach durchschnittlich 10 Procent Kohlensäure, 55,7 Stickstoff und 34,3 Sauerstoff vorhanden.

Das Regenwasser enthält nach von Baumhauer im Mittel aus fünf Bestimmungen in 1000 Gramm 6,9 Rubit-Centimeter Koh-lenfäure.

In der Luft des Meeres und ruhiger süßer Gewässer, die neben den Thieren, die sie beherbergen, zahlreiche Pflanzen enthalten, wechselt die Menge der Kohlensäure und des Sauerstoffs bedeutend. Um Mittag fand Morren in der Luft des Meerwassers neben der höchsten Zahl für den Sauerstoff die tiesste für die Kohlensäure. Es ist offenbar, daß dies dem Einsusse des Lichtes zugeschrieben werden muß. Nur im Lichte wird von den Pflanzen die Kohlensäure zerseht.

Wenn es sich allgemein bestätigen follte, daß die See mehr Kohlenfäure enthält als die füßen Gewässer (Morren), so muß die See
viel mehr Luft gelöst enthalten als die Flüsse. Denn in 100 Theilen Luft des Flußwassers ist die Menge der Kohlensäure beträchtlich größer als in 100 Theilen Luft des Meeres. Jedenfalls ist der Salzgehalt, der sonst dem Wasser die Ausnahme der Kohlensäure erschwert, kein Grund, um des Meeres größeren Reichthum an diesem Gase zu bezweiseln. Denn weder das Meer, noch die Flüsse und Quellen sind mit Kohlensäure gesättigt. Es würde also aus jener Thatsache nur solgen, daß die Thiere der süßen Wasser weniger Kohlensäure erzeugen als die Thiere des Meeres.

Je kälter das Wasser ist, um so mehr Gase kann es festhalten. Daher enthält die Luft über dem Meere nach Lew y bei Tag unter

dem Einfluß der Sonnenwärme mehr Sauerstoff und mehr Kohlensäure als bei Nacht.). Im Herbst und Winter fand Morren in der Luft des Seewassers 36 bis 38 Procent Sauerstoff, wobei wahrscheinlich überhaupt eine etwas größere Menge Luft im Wasser vorhanden war. Weil der Sauerstoff leichter gelöst wird als der Stickstoff, nimmt dieser weniger zu als jener. Denn gewiß ist im Winter die Erzeugung des Sauerstoffs geringer als im Sommer, der Sauerstoffverbrauch dagegen größer.

Demnach enthält das Wasser die Stoffe der Luft und der Erde gelöst. Und damit sind die Ursachen gegeben, weshalb auch das Meer wie die Flüsse die grünenden Bewohner der Erde beherbergen, die ih= rerseits in den Gewässern das Leben der Thiere erhalten.

<sup>1)</sup> Lewy in ben Comptes Rendus, T. XXXI. p. 725, 726.

## Rav. IV.

# Die Rahrungsftoffe der Pflanzen.

#### S. 1.

Weil den Pflanzen keine Schöpfungstraft innewohnt, die sie befähigte, die Baustoffe ihres Leibes zu schaffen, weil in ihnen auch nicht die kleinste Menge von irgend einem Stoffe vorhanden ist, die nicht von außen aufgenommen wäre, deshalb können sie nicht werden oder leben außer den Medien, in welchen sie die Bestandtheile ihrer Werkzeuge vorsinden. Diese Medien sind Erde, Luft und Wasser.

Sie enthalten aber die Baustoffe der Pflanzen nicht alle in derfelben Form, in welcher sie die Organe derselben zusammensetzen. Die eigenthümlichsten Verbindungen der Pflanzen, Zellstoff, Wachst und Kleber, müssen aus einfacheren Stoffen hervorgehen, die in der Luft und der Erde den Blättern und Wurzeln geboten sind.

Diese einsacheren Stoffe müssen beshalb nicht nur von der Pflanze aufgenommen werden, sie müssen sich auch in Saft und Gewebe der Pflanze verwandeln können.

Also sind die Verbindungen der Luft, der Erde und des Wafsers nur dann als Nahrungsstoffe der Pflanze zu betrachten, wenn sie von dieser wirklich aufgenommen und, sofern es nöthig ist, in die Baustoffe ihres Leibes verwandelt werden.

Aufnahme und Umwandlung find die beiden Grundbedingungen, die jeder Stoff in feinem Berhältniß zur Pflanze erfüllen muß, wenn er derselben zur Nahrung gereichen soll.

Umwandlung — fofern sie nöthig ist. Denn dadurch zeichnen sich die meisten anorganischen Bestandtheile der Ackererde aus, daß sie nur in gesöster Form der Pstanzenwurzel geboten zu werden brauschen, um unverändert Antheil zu nehmen an dem Ausban des pflanzelichen Körpers. Wegen dieser Unveränderlichkeit sind die anorganis

schen Stoffe gleichsam die Werkzeuge, die immer von neuem die durch Berwesung zerfallenen organischen Verbindungen zu dem organisirten Material der Pflanze zusammenfügen.

## §. 2.

Wenn wir die Mischung der Organismen vergleichen mit der Mischung der Ackererde, dann fällt und sogleich in jenen der Reichsthum an phosphorsauren Salzen auf. Phosphorsaures Kali und phosphorsaure Erden in den Samen der Getreide und den Hülsenstrüchten, phosphorsaures Natron im Blut, phosphorsaurer Kalf in den Knochen, sie sind in solcher Menge vorhanden, daß man sich auf den ersten Blick verwundert, wenn man in den Gebirgen nur Spuren von Phosphorsäure sindet.

Die Organismen sammeln also die phosphorsauren Salze aus dem Acker, der selbst in dem ununterbrochenen Kreislauf zwischen Lesben und Berwesung jene Salze zu einem großen Theil den Düngsstoffen verdankt, welche früher Pflanzen und Thieren angehörten.

Wenn die Pflanze reich ist an Phosphorsäure und arm an Schwefelfäure, während die Ackererde beide Stoffe im umgekehrten Berhättniß zu führen pflegt, so ergiebt sich unmittelbar, daß die Pflanze die Fähigkeit besitzen muß, der Ackererde den einen Stoff in größerer Menge zu entziehen als den anderen.

Seit Galilei die Torricellische Furcht vor dem leeren Raum überwunden und damit der willfürlichen Zweckbestimmung einer zur wankenden Persönlichkeit herabgewürdigten Natur den Todesstoß verssest hat, seitdem man weiß, daß die Pflanzen Gifte ausnehmen so gut wie Nahrungsstoffe, darf von einem Wahlvermögen der Pflanze nicht die Nede sein.

Es muß der nothwendige Grund erforscht werden, warum die Wurzel den einen Stoff so viel reichlicher aufnimmt als den anderen. Dieser Grund ist die Verwandtschaft der Pflanzenmembran, welche die Wurzel begrenzt, zu den gelösten Stoffen, welche die Wurzel in der Ackererde umgeben.

Im Jahre 1748 hatte Nollet gesehen, daß, wenn eine organische Scheidemand verschiedenartige Mischungen trennt, durch die Scheidemand hindurch ein Austausch der gelösten Stoffe sich ereignet. Die trennende Membran äußert ihre Berwandtschaft zu den beiderfeitigen Flüffigkeiten, und aus der Membran zieht jede Flüffigkeit in bestimmten Berhältniffen die Stoffe der anderen an.

Dutrochet bezeichnete dieses Ein= und Austreten der Flüssig= keit, offenbar mit Rücksicht auf phosiologische Vorgänge, mit den Namen der Endosmose und Erosmose.

## §. 3.

Die Berwandtschaft der Membranen und aller organischer Körper überhaupt zu verschiedenen Flüssigkeiten ist sehr verschieden. Knorpel, Sehnen, gelbe Bänder, die Hornhaut, ein Stück der Ochsenblase, Schweinsblase tränken sich mit Wasser, mit Salzwasser und mit Del. Wägende Bersuche von Chevreul und Liebig haben aber bewiesen, daß alle jene Theile ungleich mehr vom Wasser als vom Salzwasser und eine viel größere Menge vom Salzwasser als vom Dele aussausser.

Menn die Verwandtschaft der Scheibewand zwischen zwei Flüssigkeiten den ersten Anstoß giebt zur Erscheinung der Endosmose, so
versteht es sich von selbst, daß die Art der Scheidewand sowohl wie
die der beiderseitigen Mischungen auf das Maaß und die Richtung
der Endosmose den größten Sinfluß üben muß. Legt man mit Del
gesättigte Sehnen, Bänder, Blasen in Wasser, dann tritt das Del
aus und es wird statt dessen so viel Wasser aufgenommen, als wenn
vorher keine Berührung mit Del stattgefunden hätte (Chevreul,
Liebig). Eine dünne Kautschuckplatte läßt zwischen Wasser und
wässerigen Lösungen keine Endosmose eintreten; Wasser und Weingeist oder Weingeist und alkoholische Lösungen vermischen sich mit
einander troß der trennenden Membran 2). Aber auch die Richtung
des Stroms steht unter dem Einfluß der Scheidewand. Umschließt
man eine mit Alkohol gefüllte Röhre mit einer Blase und hängt man
diese Röhre in ein Gefäß mit reinem Wasser, dann wächst der Raum,

<sup>1)</sup> Chevreul, Annales de chimie et de physique. Tome XIX. (1821) p. 51 — 53, und Liebig, Untersuchungen über einige Urfachen ber Saftebes wegung, Braunschweig 1848, S. 8 u. 9.

<sup>2)</sup> Bierordt, Artifel Transsudation und Erosmose in Andolf Bagner's Sandwörterbuch ber Physiologie, Bb. III, S. 638.

den die Flüffigkeit in der Röhre einnimmt; verschließt man dagegen diefelbe Röhre mit Kautschuck, dann wächst das Wasser im Gefäße.

Neben der Berwandtschaft der Membran zu den von ihr getrennten Klüffigkeiten wirft die gegenseitige Unziehung diefer Klüffigfeiten felbst. Die Endosmose richtet sich also zweitens nach der Be= schaffenbeit der Klüffigfeiten. Das wußten icon Rischer und Dutrochet. Rach Rifder ift die Endosmofe für Gifencyankalium 3. B. schwächer als für Rochsalz, und Dutrochet, so wenig Bertrauen seine Messungen verdienen, hat doch so viel gezeigt, daß für Buder Die Endosmofe eine andere ift als für Eiweiß, für Leim an= bers als für Gummi. Ein intereffantes Beispiel für Diefe Wahrheit wurde im Jahre 1846 von Donders und mir beobachtet 1). Wir mischten Blutforverchen von einem und demselben Borrath geschlagenen Ochsenbluts mit gleich dichten lösungen von Chlornatrium, Chlor= falium, dreibafifch phosphorfaurem Ratron, fohlenfaurem Ratron, falpetersaurem Kali, gewöhnlich phosphorsaurem Natron, schwefelsau= rem Rali und ichwefelfaurem Natron. In ben Chloruren waren bie Rörperchen am schwächsten gerunzelt, von da an in der hier mitge= theilten Reihenfolge der Stoffe immer mehr, im schwefelfauren Rali Also trat für je Ginen Gewichtstheil schwefelfaures am ftartiten. Natron am meisten, für je Ginen Gewichtstheil Rochsalz am wenigften Waffer aus den Blutforperchen aus. Seitdem wurde ber unabhängig von der Dichtigkeit waltende Ginfluß verschiedenartiger Stoffe auch von Jolly 2) und Ludwig 3) bestätigt.

Wirkt aber die Eigenschaft der Stoffe unabhängig von der Dichtigkeit, so wirkt die Dichtigkeit auch unabhängig von der Art der Mischungen. Auch dies wurde bereits von Fischer, Magnus und Dutrochet bevbachtet. Hat man bei 10° C. auf der einen Seite der Membran verdünnte Schweselsäure (von 1,093 spec. Gew.), auf der anderen Seite Wasser, dann vergrößert sich der Raum, den die

<sup>1)</sup> Donbers und Moleschott, Untersuchungen über bie Blutkörperchen in van Deen, Donber und Moleschott, Hollanbischen Beiträgen, Bb. I, S. 376, 377.

<sup>2)</sup> Benle und Pfeufer, Zeitschrift für rationelle Mebicin, 1848, Bb. VII, S. 115 und 116.

<sup>3)</sup> Chendafelbft 1849, Bb. VIII, G. 9 und 10.

Schwefelfäure einnimmt. Ist das specisische Gewicht der Schwefelfäure 1,054, dann vergrößert sich der Raum des Wasserd. Eine Weinsäurelösung von 11 Procent frostallisierer Säure erleidet mit Wasser feine Beränderung der eingenommenen Raumtheile. Sind mehr als 11 Proc. Weinsäure in der Mischung gelöst, dann vergrößert sich der Raum der Säure, während sich dieser verringert, wenn die Lösung unter 11 Procent enthielt 1). Für dieselben Stosse entspricht das Maaß der Endosmose der Dichtigkeit der Lösungen.

Bei verschiedenen Stoffen dagegen äußert sich die Dichtigkeit nicht immer in derselben Richtung. Während durch eine Blase der Strom des Wassers zum dichteren Salzwasser der stärkere ist, fließt umgekehrt auch das dichtere Wasser stärker zum dünneren Alkohol.

In den meisten Fällen aber wächst der Raum der dichteren Mischung, während die dünnere Flüssigfeit sich vermindert.

# S. 4.

Deshalb hat Jolly, indem er den einfachsten Fall setzte, daß destillirtes Wasser auf der einen Seite und Lösungen Giner Berbindung auf der anderen Seite der trennenden Membran gegeben waren, durch die Wage zu bestimmen gesucht, wie viel Gewichtstheile Was-

<sup>1)</sup> Liebig, a. a. D. S. 52.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 87, 88.

fer von der einen Seite für je Einen Gewichtstheil des gelösten Stoffs von der anderen Seite durch die Membran hindurchgehen. Es ist eine wesentliche Erleichterung des Ausdrucks, daß Jolly die Anzahl jener Gewichtstheile Wasser im Verhältniß zu je Einem Gewichtstheil des auf der anderen Seite gelösten Stoffs mit dem Namen des ensdosmotischen Aequivalents belegte 1). Auf diese Weise sand Jolly für mehre Stoffe solgende endosmotische Aequivalente:

Kür Kali Sydrat . . . 215,74 als Mittel aus 2 Beobachtungen. Schwefelfäure = Hydrat 0.35 2 Rochsalz . . . . 6 4,18 17 schwefelsaures Natron 11,63 11 17 schwefelfaures Rali 11,94 ,, 17 fcmefelfaure Bittererde 2 11,60 " 9,56 nach 1 Beobachtung. fdmefelfaur, Rupferornd faures ichwefelfaur, Rali 2,34 " 1 Alfohol . . 4,15 als Mittel aus 3 Beobachtungen. 7,15 Buder 11,79 (?Jolly) nach 1 Beobachtung. Gummi . . .

Aus diesen Zahlen ergiebt sich, daß die Alfalien das größte, die Säuren das fleinste endosmotische Aequivalent besitzen. Und während Kochsalz und Alfohol, namentlich aber die sauren Salze den Säuren sich nähern, stehen andere indifferente organische Stoffe, wie Zucker und Gummi, neben den neutralen Salzen mehr in der Mitte.

Jene Ergebnisse Jolly's, verglichen mit den von Donders und mir selber gemachten Beobachtungen über das Berhalten der Blutförperchen zu verschiedenen anorganischen Stoffen, sühren zu der nicht unwichtigen Folgerung, daß sür Kochsalz und schweschsaure Salze die Schweinsblase und die Membran der Blutförperchen des Ochses mit einander übereinstimmen. Wir fanden, daß sür das Kochsalz am wenigsten, für die schweselsauren Salze der Alkalien am meisten Wasser aus den Blutförperchen austrat. Dies entspricht ganz den von Jolly gefundenen endosmotischen Aequivalenten. Die unssehlbare Wage bestätigt demnach die allerdings minder zuverlässigen Wahrnehmungen unter dem Mikrostope. Man wird hiernach aus

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 114.

der von Donders und mir 1) gelieferten Skala schließen dürsen, daß das endosmotische Aequivalent des Chlorkaliums dem des Chlornatriums sehr nahe steht, während die Aequivalente des phosphorsauren und kohlensauren Natrons und des salvetersauren Kalis zwischen denen der Chlorüre und denen der schwefelsauren Alkalien in der Mitte liegen.

#### §. 5.

Indem Jolly ziemlich bedeutende Unterschiede in den Bevbachtungen vernachlässigte, glaubte er gefunden zu haben, daß "die Menge der in einer Zeiteinheit übertretenden Stoffe, unter sonst gleichen Bershältnissen, der Dichtigkeit der Lösung proportional sei." Und zwar follte dies wahr sein, gleichviel bei welchem Dichtigkeitsgrade der Mischung, die mit dem destillirten Wasser in Wechselwirkung tritt, der Berssuch begonnen würde.

Von diesem Sate ausgehend entwickelte Jolly 2) eine mathematische Formel, nach welcher durch Rechnung die Zeit bestimmt werden könnte, welche ersorderlich ist, damit eine gegebene Menge eines Stoffes, dessen endosmotisches Aequivalent bestimmt ist, durch eine Membran hindurchtrete. Und weil sich hier Rechnung und Beobachtung zu decken schienen, so schloß Jolly rückwärts, daß jener Sate ein Gesetz sei.

Ludwig hat durch eine gründliche Experimentalarbeit 3), bei gehöriger Veränderung der Bedingungen, unter denen die Bersuche angestellt wurden, die wichtigste Boraussehung Jolly's widerlegt. Das endosmotische Aequivalent bleibt sich nicht gleich, wenn die Versuche bei gehörig verschiedener Dichtigkeit der Lösung einzeleitet werden. Ludwig erklärt diese Erscheinung dadurch, daß sich die Verwandtschaft der Membran nach der Dichtigkeit der Salzlösunzen verschieden gestaltet. Je weniger Salz in der Mischung gesöst ist, desto geringer ist auch die Salzmenge in der Membran, und desto leichter solgt das Wasser den Anziehungen der organischen Substanz.

<sup>1)</sup> A. a. D. G. 376 vergl. oben G. 39.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 123.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 9, 10, 22, 24.

Durch diese Beränderung der chemischen Bedingungen ändert sich aber die physikalische Beschaffenbeit, zunächst der Clasticitätscoöfficient der Scheidewand. Mit dem Clasticitätscoöfficienten ändert sich zugleich die absolute Menge der in die Membran eintretenden Flüssigkeit. Dann aber wird natürlich das Verhältniß der Salzwasser- und der Wasserslächen, die an der Oberstäche der Membran thätig sind, ein anderes. Darum also sind die endosmotischen Aequivalente veränderliche Größen, abhängig von der Dichtigkeit der Mischung, bei welcher der Versuch bezonnen wurde.

Ludwig bat die vorausgesette Richtigkeit der Jolly'schen Formel vernichtet und damit auch ihre Elegang - wenn anders Elegang im mathematischen Ginne mehr bedeuten fann als bundige Wahrheit. Bu den "gleichen Berhältniffen," die Jolly's Sat er= forderte, gehörte auch die Unveranderlichfeit der Membran. Satte diese wirklich stattgefunden, b. b. also batte eine und dieselbe, und zwar eine unveränderliche Membran diefelben Stoffe bei gleichen Barmegraden, furz unter lauter gleichen Bedingungen getrennt, bann hatte bloß die Dichtigkeit der Lösung die Menge der in einer Zeiteinheit übertretenden Stoffe bestimmt. Und deshalb konnte man von vorne berein dem Sake Solln's die Bedeutung eines Gesetzes absprechen. Eine Naturerscheinung, Die unter lauter gleichen Bedingungen beobachtet wird, führt zu feinem Gefete, fie führt zu einer Thatsache. Bare die Membran unveranderlich, dann waren bei gleichem Barmegrade die endosmotischen Aeguivalente beute wahr, wie morgen, ganz fo wie das Einmaleins. Rurg, Jolly's Satz verftande fich von felbit.

Nun wissen wir aber durch Ludwig, daß die Membran veränderlich ist. Diese veränderte Bedingung ändert sogleich die endoßmotischen Aequivalente 1). Und deshalb ist das von Jolly aufgestellte Gesetz falsch — ein Irrthum, der vermieden worden wäre, wenn Jolly eben bei gehörig veränderten Bedingungen experimentirt hätte.

Demnach sind die bisher gefundenen endosmotischen Aequivalente empirische Größen, die uns bei der von Jolly berichtigten Messung sehr willsommen sein mussen. Wir wissen, daß diese empiri-

<sup>1)</sup> Bergl. Lubwig's Bahlen, a. a. D. G. 5-9.

schen Größen von der Dichtigkeit der Lösung überhaupt und in jedem einzelnen Falle wieder von der Dichtigkeit der Lösung beim Beginne des Bersuchs abhängig sind. Bon einem Gesehe, nach welchem sich mit Hülfe des endosmotischen Aequivalents die Menge der in einer Zeiteinheit übergehenden Stoffe bestimmen ließe, sind wir weit entsernt. Und ich halte es sür Pflicht dies mit Nachdruck zu betonen, weil das Bedürsniß nach mathematischer Schärse die Physiologen gar zu leicht versührt, schon dort Gesehe erblicken zu wollen, wo sür die erste Zeit nur dankenswerthe Beobachtungen vorliegen.

### §. 6.

Wenn durch eine Blase zwei gleich dichte Lösungen von Zucker und Mimosengummi getrennt werden, dann nimmt das specifische Geswicht des Zuckerwassers ab (Jerichau). Das heißt also, es geht trot der gleichen Dichtigkeit mehr Zucker zum Gummiwasser als Gummi zum Zuckerwasser.

Brücke, dem die Theorie der Endosmose so viel verdankt, folgert hieraus, daß die Anziehungen der beiden Flüssigkeiten nicht statt sinden zwischen Lösung und Lösung, sondern zwischen dem Wasser und gelösten Stoffen. Wir werden aber aus jener Beobachtung nichts schließen können, als daß der Zucker unter jenen Umständen ein gröfferes endosmotisches Aequivalent besitzt als Mimosengummi.

Brüde hat dagegen einen anderen Bersuch angestellt, der die Möglichkeit der Anziehung einer Flüssigkeit diesseits zu einem gelösten Stoffe jenseits der Membran darthut. Er brachte auf die eine Seite der Scheidewand Del, auf die andere eine wässerige Salzlösung und fand nun, daß ein Theil des Salzes zum Del hinübergehe, während doch Del und Wasser sich nicht mit einander vermischen.

Aber auch nur die Möglichkeit einer solchen Anziehung wird hierdurch erwiesen. Die Rothwendigkeit einer Anziehung zwischen einem Lösungsmittel und einem gelösten Stoff hat Lie dig schlagend widerlegt. Er trennte eine Kochsalzlösung von reinem Wasser, und sah ein Mal wie für 1 Aequivalent Kochsalz 15 Aeq. Wasser, das andere Mal sogar nur etwas mehr als 13 Acq. Wasser ausgetauscht wurden. Also müßten sich nach Brücke's Boraussehung im einen Falle 15, im anderen 13 Aequivalente Wasser an 1 Aeq. Kochsalz vorbei bes

wegt haben, was aus dem einfachen Grunde nicht möglich ift, weil 1 Aequivalent Kochfalz 18 Aeq. Waffer zu feiner Löfung bedarf 1).

#### S. 7.

Unter den Theorien der Endosmose, welche die Capillarität der Scheidewand gehörig berücksichtigen, hat die von Brücke 2) durch einige neuere Versuche Ludwig's eine wesentliche Unterstützung gewonnen.

Brüde und unabhängig von diesem Buys Ballot 3) denken fich die Poren der trennenden Membran als hohle Cylinder, die fich von der einen Fläche der Membran bis zur anderen erstrecken. auf der einen Seite der Scheidemand Waffer, auf der anderen Salzwaffer gegeben, dann vertheilen fich diefe Flüffigkeiten in jedem cavillairen Cylinder der Membran fo, daß in der Mitte eine Schichte Salzwasser und, wegen der ftarteren Anziehung des organischen Stoffs zum Waffer, an der Wandung eine Wafferschichte vorhanden ift. Jede falzige Mittelschichte ift bemnach von einer wässerigen Wandschicht umaeben. Das mittlere Salzwaffer wird von dem Waffer auf der einen Seite ber Membran angezogen. Auf der anderen Seite ber Scheidemand zieht das Salzwaffer die aus Waffer bestehenden Bandschichten der Blafe an. Durch die mafferige Wandschicht würde eigentlich der gange Cylinder dem Salzwasser außerhalb der Membran zugeführt, wenn nicht die in der Mitte befindlichen Salztheilchen durch die Anziehung des Waffers auf der anderen Seite der Membran eine gewiffe Schnelligkeit ber Bewegung in entgegengefetter Richtung erhielten. Bund Ballot vergleicht die Salztheilchen fehr hübsch mit einem Schiffe, das in Folge chemischer Berwandtschaft in einem Kluß ftromaufwärts fährt. Das abwärts ftromende Waffer des Fluffes nimmt bas Schiff unabläffig in feiner eigenen Richtung mit sich fort. Dieses kann also nur dann die höheren Theile des Klusses

<sup>1)</sup> Liebig, a. a. D. S. 43.

<sup>2)</sup> De diffusione humorum per septa mortua et viva, Berlin 1842, und Boggendorf's Annalen, Bb. LVIII.

<sup>3)</sup> Donders, Ellerman en Jansen, Nederlandsch lancet, 2e serie, IV, p. 382-385.

erreichen, wenn seine dem Wasser entgegengesette Bewegung schneller ift, als die Bewegung des Wassers im Berhältniß zu den Ufern.

Wenn die Brücke's sche Theorie richtig ist, d. h. also wenn die Cylinder in der Blase Flüssigkeiten von verschiedener Dichtigkeit entshalten, so kann eine Membran, die man mit einer Lösung sich tränfen läßt, vielleicht eine Flüssigkeit aufnehmen, die verdünnter ist als die ursprüngliche Lösung selbst. Die Mittelschichten können dann der ursprünglichen Lösung an Dichtigkeit gleichstehen, während die Wandsschichten verdünnt sind.

Es ist das Verdienst Ludwig's, diese aus Brücke's Ansicht mit großer Wahrscheinlichkeit ') hervorgehende Folgerung durch wäzgende Versuche mit der Harnblase des Schweins und der elastischen Haut der Aorta des Ochses, in ihrem Verhalten zu Glaubersalz und Rochsalz bestätigt zu haben '). So sand er z. B., während die Flüssisseit, mit der er die Harnblase sich tränken ließ, 7,2 Procent schweselsauren Natrons enthielt, nur 4,4 Procent des Salzes in der Flüssisseit der Blase. Die elastische Haut der Aorta nahm aus einer Kochsalzsösung von 19,8 Procent nur eine Flüssisseit auf, die als Mittel dreier Versuche 16,8 Kochsalz enthielt.

Dies führte Ludwig zu folgendem sinnigem Bersuch. Legt man ein Stück wohlausgewaschener und lufttrockener Blase in eine gut verschlossene Flasche, welche eine kalte gesättigte Lösung chemisch reinen Kochsalzes enthält, dann entsteht in kurzer Zeit eine bedeutende Krystallisation des Kochsalzes, weil die Blase der Lösung eine entspreschende Menge Wasser entzieht. Die Blase wirkt wie sonst die Wärme beim Verdunsten.

Sind aber wirklich, der Brücke'schen Erklärung gemäß, zweierlei Schichten in den Poren der Blase zugegen, so muß man zweitens eine dichtere und eine dünnere Flüssigkeit in der Blase wirklich nachweisen können. Auch dies ist Ludwig gelungen. Durch eine Fil-

<sup>1)</sup> Ich fage: mit großer Wahrscheinlichseit. Denn möglich ware es bie Blase nahme eine gleich bichte Lösung auf. Dann wurden nach Brucke's Boraussetzung die Wanbschichten allerbings verbunntere, die Mittelschichten aber um so bichtere Lösungen barstellen. Für Rochsalz und Glaubersalz entscheibet die Erfahrung zu Gunften Lubwig's.

<sup>2)</sup> Lubwig a. a. D. S. 17-19.

tration unter Druck oder auch durch das Auspressen mit Salzlösungen getränkter Membranstücke erhielt Ludwig ') in der ausgepresten Flüssigkeit die gleiche Menge Salz wie in der ursprünglich angewandten Lösung. Hält man dies damit zusammen, daß die ganze Membran eine verdünntere Lösung enthält, so ist die Annahme von zweierlei Lösungen verschiedener Dichtigkeit in der Membran allerdings außer Frage gesstellt.

#### S. 8.

Bei gleichen Verwandtschaften der Membran und der Flüffigsfeiten entspricht die Stärke der Endosmofe dem Flächeninhalt der Membran.

Eine größere Dicke der Scheidewand wirkt hemmend auf die endosmotische Bewegung (Dutroch et). Darum zieht man bei Bersuchen die dünnere Schweinsblase, die sich länger hält als Kalbs-blase, der dickeren Rindsblase vor.

Die Einflüsse des Wärmegrades auf die Endosmose suchte bereits Dutrochet zu messen. Wegen der Bedenken, die Jolly gegen jene Messungen vorgebracht hat, verdient Dutrochet's Behauptung, die endosmotische Bewegung werde beschleunigt durch erhöhte Wärmegrade, kein Vertrauen.

Jolly erlaubt sich aus seinen Versuchen über die Wirkung der Wärme keinen anderen Schluß, als daß eine Erhöhung der Temperatur bei einigen Stoffen eine Zunahme, bei anderen eine Verminderung des endosmotischen Aequivalents hervorbringt?). Das Aequivalent des Glaubersalzes nimmt mit der Temperatur zu, während es nach vielen Versuchen Jolly's wahrscheinlich wird, daß Kochsalz zu den seltneren Stoffen gehört, deren Aequivalent sich vermindert, wenn der Wärmegrad wächst?).

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 21, 22.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 138.

<sup>3)</sup> Weil die Richtung und bas Maaß, in welchen ber Einfluß der Wärme sich äußert, nicht hinlänglich erforscht sind, habe ich oben (S. 41) bei ber Mittheilung der mittleren endosmotischen Aequivalente die Wärmegrade, für welche sie gefunden sind, außer Acht gelassen.

Mit dem Druck der Flüssigkeit auf die Membran gewinnt die Endosmose an Kraft. Balentin sah durch die Membran um so mehr Eiweiß zum Wasser gehen, je höher die Säule der Eiweißlösung auf der Scheidewand lastete.

Mas der Druck hier zu leisten vermag, das wird in allen physsiologischen Processen in ergiebigster Weise durch die Berdunstung bewirkt. Stellt man eine oben umgebogene und an ihren beiden Enden mit Blase zugebundene Nöhre mit ihrem längeren Schenkel in ein Gefäß mit Salzwasser, das durch Indigo blau gefärbt ist, während die Nöhre selbst reines Wasser enthält, dann wird das Wasser in der Röhre in wenig Stunden blau gefärbt. Das reine Wasser verdunstet durch die Blase und der Lustdruck hebt das blaue Salzwasser in die Röhre (Liebig).

Liebig hat mit seiner ganz eigenthümlich anregenden Gabe der Darstellung diesen durch Hales klassische Bersuche bekannten Einfluß der Berdunstung auf das Steigen des Sastes in den Pslanzen ersörtert 1). Er hat mit überraschender Fruchtbarkeit dieser Wirkung der Berdunstung für die Pslanzenphysiologie eine für immer unverzgeßliche Bedeutung abgewonnen, auf die ich hier nur hinweisen kann, damit man nicht etwa der Endosmose allein zuschreibe, was nur die Berdunstung oder der mittelbar erhöhte Druck im Bunde mit der Endosmose hervorzubringen im Stande ist.

#### §. 9.

Denkt man sich eine Membran mit einer Flüsssigkeit getränkt und die Verwandtschaft dieser mit Flüssigkeit getränkten Membran so wie der in ihren Porch enthaltenen Lösung zu der andererseits vorhandenen Klüssigkeit gleich Rull, dann wird sich keine Endosmose ereignen.

Ist die Scheidewand mit einer Flüssigkeit getränkt, die sich nicht mischen läßt mit den auf beiden Seiten der Membran vorhandenen Stoffen, dann sehlt ebenfalls die endosmotische Bewegung (Rürsch=ner).

<sup>1)</sup> Liebig, Untersuchungen über einige Urfachen ber Gaftebewegung, G. 60 - 80.

Deshalb und weil es fich benken ließe, daß aus irgend einer die Wurzel umgebenden Mischung wohl Wasser, aber fein anderer Stoff in die Burgel einträte, mahrend die Endosmofe gelöster Rorper nur durch die Burgel nach außen ginge, läßt sich nicht ohne Weiteres annehmen, daß jeder in dem Uder ober dem Waffer geloste Stoff auch wirklich in die Wurzel eindringt.

Hieraus ergiebt fich die Nothwendigkeit für die einzelnen Bestandtheile der Ackererde nachzuweisen, daß sie mit Sülfe der Berdunftung von Blättern, Stengel und Stamm in der That durch enbosmotische Bewegung in die Pflanzenwurzel übergeben.

Denn dies ift die erfte Bedingung, die fie erfüllen muffen, damit wir fie als Nahrungsmittel der Pflanzen ansehen dürfen.

#### 10. S.

Für folgende anorganische Bestandtheile der Adererde ift ber Nachweis, daß sie in die Pflanzenwurzel eindringen, durch unmittel= bare Bersuche geliefert: für schwefelfaures Rali von Trinchinetti, für salpetersaures Kali und Jodkalium von Trinch in etti und Bogel. Der lettgenannte Forscher fab Chlornatrium, Trinchi= netti Salmiat, Ralfwaffer und falpeterfauren Ralf in die Pflanze übergeben. Chlormagnesium (Bogel), schwefelfaure Bittererde (Erin= din etti und Bogel), Alaun (Trindinetti), Gifenfalze (Berver), schwefelsaures Manganorydul (Bogel) reiben sich an die aufgezählten Stoffe.

Ja außer ben genannten Berbindungen faben Bogel, Trindinetti und Berver auch schwefelfaures Ruyfer, Trinchinetti Chlorbaryum, Trindinetti und Bogel schwefelsaures Binforyd und effigfaures Blei, Bogel fogar falpeterfaure Galze von Ridel Robalt, Silber und Quedfilber und Gublimat von der Pflanze auf-Alle diese Stoffe wirken, wenn fie in irgend größerer Menge in die Pflanze übergegangen find, als Gifte, viele offenbar weil fie das lösliche Eiweiß des Pflanzenfaftes gerinnen machen und dadurch ber Säftebewegung, jener unerläßlichen Bedingung bes Lebens, ein Biel feben.

Wir werden uns nach jenen Versuchen nicht wundern, wenn wir fpater finden werden, daß Rupfer Blei und Gilber in Geetangen, ja das Rupfer sogar im Weizen vorkommt. Denn wir saben früher, 4

daß Kupfer bisweilen in der Adererde zugegen ift, während Silber im Meerwasser nachgewiesen wurde.

Den Kupfer-, Duecksilber- und Silbersalzen wird in der Pflanze ein Theil ihres Sauerstoffs entzogen. Die salpetersauren Salze der beiden letztgenannten Stoffe werden nach Bogel sogar zu Metallen reducirt. Ebenso verwandelt sich Sublimat theilweise in Calomel 1).

Wir begegnen hier zum ersten Mal einer im Pflanzenreich weit verbreiteten Neigung, auf welche sich zwar keine ganz allgemein gültige, aber doch eine vielfach durchgreisende Unterscheidung des pflanzlichen Stoffwechsels vom thierischen gründen läßt, nämlich der Neigung zur Desorndation. In Bezug auf den Sauerstoff kann man die Macht des thierischen Lebens messen nach dem Berbrauch, die Macht des pflanzlichen Lebens nach der Entwicklung.

In den ersten Anfängen der Organisation muß die Materie einen Theil ihres Sauerstoffs verlieren.

#### S. 11.

Wenn wir die obige Neihe der anorganischen Stoffe, welche man durch den Versuch der Pflanze hat zuführen können, aufmerksam durchgehen, dann vermissen wir von allen wesentlichen anorganischen Bestandtheilen der Ackererde nur die Kieselsäure, die Phosphorsäure und die Kohlensäure, von den Zündern nur das Fluor.

Bersuche, die den Uebergang von Kieselsäure oder von Fluorcalcium in die Wurzel beweisen könnten, sind nicht bekannt. Die Möglichkeit des Uebergangs steht aber sest. Denn von der Kieselsäure weiß man, daß sie in der Form eines löslichen Kalisalzes in der Ackererde vorkommt, und Georg Wilson hat gezeigt, daß Wasser von 15°C im Stande ist  $\frac{1}{26545}$  seines Gewichtes an Fluorcalcium gelöst zu erhalten. Mit dem Wärmegrade steigt auch die Menge, die das Wasser zu lösen vermag 2).

<sup>1)</sup> Mulber, Bersuch einer allgemeinen physiologischen Chemie, übersetzt von Sac. Moleschott, S. 659, 660.

<sup>2)</sup> Erdmann und Marchand, Journal fur praftifche Chemie Bb. XLVI, S. 114.

Rur die Phosphorfaure und die Roblenfaure besiten wir lehr= reiche Berfuche von Laffaigne, welche ihre Aufnahme in Berbin= bung mit Ralf unmittelbar erharten, gang in ber Weife, wie bies früher ichon Liebig gelehrt hatte '). Laffaigne hat durch Bagung gefunden, daß fohlenfäurehaltiges Waffer von 10° C., bei mittlerem Luftdrud, 1333 feines Gewichtes an bafifch phosphorfaurem Ralf ber Anochen auflöft. Der reichliche Ralfniederschlag, ber fich in manden Gewässern bildet, wenn man ein paar Tropfen Rali bingufett, ift ein Beweis, wie die Gegenwart der Roblenfäure, Die durch bas Rali gebunden wird, vorber den Ralf gelöft bielt. Uebrigens braucht man ja nur durch Rochen die Roblenfäure eines folchen Baffers auszutreiben, um die Entftehung des befannten Reffelfteins gu beobachten. Nach Maumene's Berfuchen gemabren Die Galze bes Wassers der Roblenfäure eine thätige Gulfe2), nach Liebig vorzuges weise das Rochfalz und die Ammoniatsalze. Liebig hat bereits vor vielen Jahren gemeldet, daß fich der phosphorfaure Ralf in Waffer, welches schweselsaures Ammoniak enthält, ebenfo leicht löft, wie der (Shug 3).

Lassaigne säete nun ausgezeichnet schöne Weizenkörner in zwei verschiedene Gläser, die er mit gereinigtem Kieselsand gefüllt hatte. Das eine Gesäß wurde mit kohlensäurehaltigem Wasser bezossen, das phosphorsauren und kohlensauren Kalk gelöst enthielt, das andere nur mit kohlensäurehaltigem Wasser. Die Körner keimten unter Glocken bei einer Temperatur von  $10-12^{\circ}$  E. Die Pflänzechen, denen die Kalksalze geboten waren, wurden nicht nur höher, grüner, überhaupt selbst für eine oberflächliche Betrachtung krästiger entwickelt, sondern sie hinterließen bei der Verbrennung auch mehr Alsch, in Einem Versuch sogar fünsmal mehr, als die Pflänzchen, die des phosphorsauren und kohlensauren Kalks entbehrten. Jene Afche enthielt aber phosphorsauren und außerdem kohlensauren Kalk, während die Menge des Kalks in der Asse der Pflänzchen, die bloß mit

<sup>1)</sup> Bgl. Liebig in feinen Annalen Bb. LXI, S. 128.

<sup>2)</sup> Journ. de pharm. et de chim., 3e sér. T. XVIII, p. 247.

<sup>3)</sup> Liebig, die Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie, fechste Auflage. S. 158.

kohlenfäurehaltigem Waffer begoffen wurden, außerordentlich wenig betrug 1).

#### S. 12.

So weiß man denn, — mit Ausnahme der Kieselfäure und des Fluors, — von allen Basen, Säuren und Zündern, die ich oben als wesentliche Bestandtheile des Ackers bezeichnete, durch unmittelsbaren Bersuch, daß sie in die Pslanzenwurzel übergehen können. Und damit ist die eine Forderung erfüllt, die man an jene Stoffe stellen muß, um sie sur Nahrungsstoffe der Pslanzen erklären zu können.

Allein außer der Aufnahme muß auch erwiesen sein, daß diese anorganischen Bestandtheile des Ackers als solche oder nachdem sie ge-wisse Beränderungen erlitten haben, den Saft und die Gewebe der Pflanzen bilden helsen.

Die Beränderungen, welche die Salze und die Berbindungen der Alkalimetalle, des Calciums, Magnesiums und Eisens mit Zünzbern in der Pflanze ersahren, sind von untergeordneter Natur. Sie dürsen bei der hier zu beantwortenden Frage um so eher vernachlässigt werden, als sich die in Rede stehenden Stoffe in der Pflanzenasche unmittelbar als solche erkennen lassen. Ich sinde z. B. in der Pflanzenasche Schweselsäure und Kali, gleichviel ob das ausgenommene schweselsaure Kali noch als solches in der Pflanze zugegen war, oder etwa sein Schwesel zur Erzeugung eines eiweisartigen Körpers verwendet wurde, während sich das Kali vielleicht mit einer organischen Säure verhand.

Der Beweis, daß diese anorganischen Bestandtheile der Ackererde wirklich Rahrungsstoffe der Pflanzen sind, ist deshalb unmittelbar geliesert, wenn man weiß, daß sie ohne Ausnahme, bald mehr,
bald weniger reichlich in den verschiedensten Pflanzen vorkommen. In
der Lehre von den anorganischen Stoffen der Pflanzen werden wir
sehen, daß auch das Fluor spurweise in den Pflanzen vertreten ist,
daß aber die Kieselsäure dem Gewicht nach einen der hauptsächlichsten
Baustoffe des Pflanzenleibes auszumachen pflegt.

Für das Borkommen von Kali, Ratron, Kalk, Bittererde, Gi-

<sup>1)</sup> Laffaigne in Ann. de chim, et de phys. 3e ser. T. XXV, p. 346 et suiv.

fenoryd, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Kieselsäure und Chlor könenen und die Samen des Weizens als Beispiel dienen. Der Blumenstohl und der Schnittsalat enthalten Mangan, der Boratsch Salpeter, die Gerste Fluor, die Brunnenkresse Jod.

### S. 13.

Daß den Pflanzen auch organische Stoffe zur Nahrung gereischen können, wird zunächst wahrscheinlich durch die zahlreichen Schmasober. Wer aber die Aufnahme organischer Stoffe durch die Pflanzen umsichtig in Frage stellt, wird den Conferven auf Goldsischen, Wassersalamandern und Fröschen, den Pilzen franker Kartoffeln, kranster Schleimhäute und der Oberhaut oder den Pilzen und Conferven, welche J. Müller sogar in den Lungen der Bögel beobachtete, keine eigentliche Beweiskraft zuerkennen. Denn ganz läßt sich der Zweisel nicht abwehren, ob alle jene organischen Grundlagen nicht einen günsstigen Boden sur die Entwicklung niederer Pflanzengebilde darstellen, aus anderen Gründen, als weil diese organische Nahrungsstoffe aus denselben erhalten.

Ein entschiedeneres Berhältniß scheint aber zwischen der in England so bekannten trocknen Fäule des Holzes (dry rot) und einem Pilze, dem Merulius destructor, zu herrschen. Die Fäden dieses Pilzes durchdringen das ganze Holz und es hat allen Anschein, als wenn das Siweiß und die in Dertrin verwandelte Cellulose und Stärke des Holzes unmittelbar in die Käden des Merulius übergingen.

Wäre der Pilz in Folge der Fäulniß entstanden, so würde sich schwer begreifen lassen, daß Holzstücke, die von der trocknen Fäule in hohem Grade ergriffen sind, mit gesunden Stücken, in welche vorher eine Sublimatlösung in eine Tiese von wenigen Linien eindrang, verbunden werden können, ohne daß die Krankheit um sich greift. Durch den Sublimat geräth die Ernährung ins Stocken 1).

Schwabe hat die Wirkung des Merulius auch an Boletus destrüctor bevbachtet.

Die Muscardine der Seidenwürmer (Botrytis bassiana) entwidelt sich nach Guerin Meneville aus Körnchen der Blutkör-

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. S. 690 - 692.

perchen dieser Raupen <sup>1</sup>). Die Körnchen durchbohren die Hülle der Blutzellen. Und während sie sich bei gesunden Thieren in neue Blutzförperchen verwandeln, gehen sie bei franken Würmern in Pilzsäden über, deren Entwicklung dieselben durch alle Organe verbreitet und Berhärtung, Aufsaugung der Säste, furz alle Erscheinungen der Muscardine hervorbringt. Nach den neuesten Mittheilungen des genannten Forschers ist beim Schmetterling der Seidenraupe die Entzwicklung jener Pilze aus den Blutkörperchen, welche sich in den Raupen manchmal zu früh als Krankheit ereignet, der regelmäßige Unztergang des Bluts <sup>2</sup>).

Wenn nun Sarcophyte und Ombrophytum Gefäße besißen, welche in Gefäße der Mutterpflanze einmünden, wenn Viscum, Misodendron, die Loranthaceen unter die Ninde ihrer Mutterpflanzen lange Wurzeln hinabsenden, wird es dann nicht wenigstens zu einem sehr hohen Grade der Wahrscheinlichkeit geführt, daß in allen hier erwähnten Fällen der mütterliche Boden auch eine Quelle organischer Nahrung ist? daß also jene Pilze und Conferven den Namen ächter Schmaroßer verdienen?

Freisich giebt es Versuche, die beweisen sollen, daß Zuder und Gummi nicht von den Pflanzenwurzeln aufgenommen werden. Davon sind aber gewiß weder Zuder und Gummi, noch auch die Wurzzeln die Ursache, sondern lediglich die Dichtigkeit der Lösung, in welzcher man organischen Stoffe der Wurzel dargeboten hat.

### S. 14.

Die sogenannte Essigmutter, (Mycoderma, Persoon), deren Elementarzusammensehung nach Mulder's Analyse etwa Sinem Vequivalent Siweiß und vier Vequivalenten Zellstoff entspricht, geht aus dem Siweiß und der Essigsäure des Essigs hervor. Sie enthält nach Mulder gar keine anorganische Bestandtheile').

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T. XXIX, p. 501, 502.

<sup>2)</sup> Comptes rendus, T. XXXI, p. 277, 278 (Août 1850).

Scheikundige onderzoekingen gedaan in het laboratorium der Utrechtsche hoogeschool, Deel I, p. 539 en volg.

Wenn man die Wurzeln einer Pflanze in eine Lösung von Gerbsfäure taucht, dann gerinnt das Siweiß in denfelben. Die Pflanze stirbt, aber die Gerbfäure wird aufgenommen (Payen).

In einer Auflösung von huminsaurem Ammoniak sieht man sehr rasch Pilze entstehen (Mulder). Ich bevbachtete dasselbe in überzaschend kurzer Zeit in einer Auflösung ber Kalisalze von Huminsaure, Duellsähfäure und Quellsäure.

Sind hier die Huminfäure, die Quellfäure, die Quellfatfäure als Nahrungsftoffe zu betrachten, welche die Entwicklung der Pilze befördern?

Eine mittelbare Bejahung Diefer Frage scheinen manche längst bekannte Beobachtungen zu enthalten.

Zunächst sind viele Flechten, die auf Mauern und Felsen wachsen, aus denen sie keine Ammoniaksalze der Humussäuren aufnehmen können, arm an Stickftoff (Mulder) 1).

Andererseits kommen in unseren Gegenden die Feldfrüchte ohne Humus nicht zu gehöriger Entwicklung. Wenn Erica-Arten den Heisdegrund mit einer Humusschichte versehen haben, gedeihen Tannen. Aber erst nachdem Tannen und Dünger die Heide in sruchtbares Ackerland umwandelten, ist an Getreidebau zu denken. Weizen, Roggen, Erbsen, kurz diesenigen Pflanzen, deren Samen den größten Reichthum an eiweißartigen Körpern besißen, ersordern Humusstoffe, huminsaure, quellsaure, quellsaksaure Ammoniaksalze, wenn ihre naturgemäße Mischung zu Stande kommen soll.

Vor der Beweistraft dieser Beobachtungen läßt sich wenigstens ein günftiger Einfluß der Humusstoffe auf das Gedeihen der Pflanzen nicht bezweifeln.

Liebig aber, der seit dem ersten Erscheinen seiner organischen Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie die Aufnahme organischer Stoffe durch die Pflanzen sort und sort läugenet, sucht jenen unbestreitbaren Ruten darin, daß sich die Humussfäuren in Kohlensäure und Wasser zersetzten. Die Kohlensäure, die in Folge dessen in die Wurzeln übergehe, sei die wirksame Ursache des Wachsthums der Pflanzen.

Ist diese Borstellung richtig, dann muß den Pflanzen kohlen- fäurehaltiges Wasser ebenso nützlich sein, wie eine Lösung humus-

<sup>1)</sup> Physiologische Chemie S. 709.

faurer Salze. Wiegmann sah aber Samen von Nicotiana Tabacum und Lupinus luteus schneller aufgehen in humushaltiger Ackererde, die bloß mit Regenwasser beseuchtet war, als in anorganisschen Stoffen, die er mit kohlensäurehaltigem Wasser benetzte. Für Calluna vulgaris, Mentha crispa, Polygonum fagopyrum, Lychnis flos cuculi, Parnassia palustris, Cardamine pratensis hatten diese Versuche denselben Ersolg.

Wenn nun die Kohlenfäure die Ursache der frästigeren Entwicksung nicht ist, dann bleibt nur das Ammoniak übrig, dem man die Wirkung zuschreiben könnte, wenn die Pslanzen wirklich keine organische Nahrung ausnehmen. Allein auch gegen diese Annahme hat der Bersuch entschieden. Mulder sand nämlich eine Mischung von Sand, 1 Procent Holzasche mit Ulminsäure, die er aus Zucker bereitet hatte, oder mit Huminsäure aus Gartenerde, ohne Ammoniak, ebenso vortheilhaft sür das Gedeihen von Bohnen, Erbsen, Gerste und Hafer, wie wenn er in derselben Mischung die Huminsäure oder die Ulminsäure durch die Ammoniaksalze der verschiedenen Humussäuren ersetze.

So blieben denn nur unmittelbare Versuche zu wünschen, welche den Uebergang der Huminfäure, der Quellsäure und Quellsatz-fäure in die Wurzeln bewiesen.

Hartig hat solche Versuche mit ungünstigem Erfolge angeftellt. Wenn man aber Bohnenpflänzchen in Röhren, die eine Höhe von drei Zoll und einen Durchmesser von nur vier Linien besitzen, in eine Humuslösung setzt, dann ist wohl ein günstiger Erfolg kaum zu erwarten.

Soubeiran dagegen sah eine fräftige Pflanze von Lapsana communis in einer sehr verdünnten Lösung von humussaurem Ammoniak, in welcher durch längeres Stehen an der Luft alles überflüssige Alkali durch Kohlensäure gesättigt war, acht Tage lang sehr gut gedeihen. Dabei war die Humuslösung viel heller geworden 1).

Es läßt sich indeß, weil kein Probeglas zum Gegenversuch mit einer bloßen Lösung von humussaurem Ammoniak gefüllt und mit der Lösung der Lapsana communis verglichen ward, jenem Bersuch mehr die Bedeutung eines Wahrscheinlichkeitsgrundes als eines eigent-

<sup>1)</sup> Journ. de pharm. et de chim, 3. sér. T. XVII. p. 329 et suiv.

lichen Beweises beimessen. Soubeiran theilt jedoch ausdrücklich mit, daß die Humusstoffe, selbst im feuchten Zustande und der Luft ausgesetzt, äußerst hartnäckig ihre Mischung behaupten.

Bor mir fteben zwei Glafer, etwa vier Boll boch und im Durch= meffer zwei Boll meffend, in die ich eine Auflösung von huminfaurem, quellfaurem und quellfatfaurem Rali eingefüllt hatte. Der Lösung bes einen Glases setzte ich etwas Diaftase zu, um badurch die etwaige Berfetzung der humusfäuren noch zu begunftigen. In die zweite Lofung fette ich ein geborig abgewaschenes, eben aufgegangenes Pflangchen von Crocus sativus. Nachdem die Lösungen zwölf Tage in einem Zimmer geftanden batten, in welchem die Temperatur im Durchfcmitt 10 bis 12° C. betrug, waren beide auffallend heller geworden. Mährend fich aber tas Glas, welches die Lofung und Diaftafe enthielt, mit Pilgen bededt hatte, waren in der Zwiebel der vortrefflich gedeihenden Crocuspflanze deutliche Spuren von Aufnahme der Bumusftoffe zu feben. Auch die Wurzelfasern, die von der Zwiebel ausgeben und beständig gang unter die humuslösung getaucht erhal= ten wurden, waren im Inneren gelblichbraun gefärbt. Die von ber aufgenommenen humuslöfung herrührende Farbe nahm aber gegen die obere Spige der Zwiebel immer mehr ab. Die Aufnahme der humuslösung ließ fich alfo nicht bezweifeln. Dag in bem Glafe, welches die humuslösung und Diaftase enthielt, die Karbe ebenfalls beller wurde, ja fogar heller noch als die Lösung mit der Crocus, rührt offenbar von der Schimmelbildung ber, die fich auf Rosten der Ralifalze der humusfäuren entwickelte. - In einem anderen Verfuch hatte sich nach einigen Wochen die humuslösung, in welcher die Erocuspflanze wuchs und blübte, im Bergleich zu der anderen Probelösung so auffallend entfärbt, daß sie im Bergleich zu ber letteren braungefärbten nur noch beligelb genannt zu werden verdiente.

De Saufsure endlich hat durch Wägungen die Menge bes humussauren Kalis bestimmt, welche Pflänzchen von Bidens cannabina und Polygonum Persicaria aus einer Lösung dieses Salzes aufnahmen. Er brachte die Pflänzchen mit der Lösung in Gefäße, die etwa-1 Zoll im Durchmesser und 7 Zoll in der Höhe maßen. In einem Falle, in welchem die Lösung 7 Centigramm humussaures Kali (18 Milligramm Humussäure) enthielt, waren nach vierzehn Tagen 9 Milligramm der Säure verschwunden. Daß diese wirklich ausgen nommen worden, scheint mir nach Soubeixan's und meinen Mit-

theilungen ausgemacht. Die Wurzeln waren weiß, die Pflanzen gefund.

Die Humussäuren werden aber nicht nur aufgenommen, sie werden auch in wesentliche Stoffe der Pflanze verwandelt. Denn in den meisten Fällen sind die Wurzeln im Inneren ganz weiß. Un meiner Erocuszwiebel verliert sich die braungelbe Farbe der aufgenommenen Lösung um so vollständiger, je weiter die durchgeschnittenen Stellen von den Wurzelfasern entfernt sind.

Es ist ein zwingender Schluß: auch die Humusfäuren sind als Nahrungsstoffe der Pflanzen zu betrachten.

#### S. 15.

Bei der Mittheilung der obigen Thatsachen bin ich absichtlich von den bloß wahrscheinlich machenden Belegen, von den in der Physicologie so oft willfürlich gehandhabten Beweismitteln, den sogenannten Argumenten, zu den strengen Beweisgründen sortgeschritten. Wenn nun Liebig in einer Darstellung, über die er allen Zauber der ihm eigenthümlichen Beweisssührung ausgebreitet hat, den auch von Ingenhouß ausgestellten Saß, daß die Pflanzen keinerlei organische Nahrung ausnehmen, zu einem Ariom zu erheben sucht i), dann scheint es mir Pflicht, seine Gründe auch hier einer Prüfung zu unterwersen 2).

Wenn wir die Gründe Liebig's, ihrem allgemeinen Inhalte nach, genauer zergliedern, dann laffen fie sich zurückführen

- 1) auf die Möglichkeit einer Aufnahme der humusstoffe,
- 2) auf die zu geringe Menge, in der dieselben aufgenom= men werden fonnten,
- 3) auf den unerhoblichen Rugen der Humusfäuren, so weit sie Kohlenstoff liefern sollen,
- 4) auf die nicht vorhandene Nothwendigkeit einer Aufnahme von organischen Nahrungsstoffen durch die Pslanze.

<sup>1)</sup> Die Chemie in ihrer Anwendung auf Argricultur und Physiologie, von Jusstus Liebig, fechste Auflage, Braunschweig 1846, S. 6 u. folg.

<sup>2)</sup> Ich habe jene Brufung ausführlich vorgenommen in meiner fritischen Betrachtung von Liebig's Theorie ber Pflangenernabrung, Sarlem 1845.

- 1. Weil man die Eigenschaften der fünftlichen Sumusfäure ohne Weiteres auf die natürliche übertragen habe, weil die humus= fäure felbst im frifch niedergeschlagenen Buftande nur in 2500 Gewichtstheilen Waffer löslich fei und diefe Löslichfeit verliere, fo wie fie troden werde, deshalb bestreitet Lichig überhaupt die Möglich= feit ihres Ueberganges in die Pflanzenwurzel. Ich habe oben die Eigenschaften der huminfäure, der Beinfäure, der Quellfäure und ber Quellfatfaure ausführlich befchrieben. Diese Gäuren sind im Boden, also im natürlichen Zuftande, zum größten Theil an Ammoniak, zu einem weiteren Theile an feste Alkalien gebunden. Sprengel aber meldete fchon, daß das humusfaure Kali in feinem halben, das humusfaure Ummoniat in feinem einfachen Gewichte Waffer löslich ift. Ich kann diefe Löslichkeit nach den Angaben Mulder's und aus eigner wiederholter Erfahrung bestätigen. Damit fällt aber der Einwurf, der die Möglichfeit der Aufnahme der humusfäuren und der Quellfäuren bezweifelt.
- 2. Nach Liebig ware die Waffermenge, die im Durchschnitt auf den Boden fällt, zu flein, um eine gehörige Menge der humusftoffe in gelöstem Zustande der Pflangenwurzel bargubieten. Liebig berechnet aber nur die 700,000 Pfund Regenwasser, die in den Monaten April, Mai, Juni, Juli nach Schübler Ginem Morgen Land bei Erfurt zu Theil werden. Er vernachlässigt die eigentlichen Regenmonate März, October, November, er vernachlässigt Thau und Schnee. Und was die Hauptsache ift, Liebig ftütt sich bei der gangen Beurtheilung des Berhältniffes der Waffermenge zu der Loslichkeit der Humusstoffe auf den humussauren Ralk, der 2000 Theile Waffer erfordere um gelöst zu werden. Rach der Menge des Ralfs, welche die Pflanzenasche enthält, bestimmt er dann die Menge der humusfäure, welche die Pflanze aus der Adererde aufgenommen habe. Und doch ift das huminfaure Ammoniak nicht nur das aller= häufigste, sondern nach dem huminfauren Rali auch das allerlöslichste der humusfauren Salze. Das Ammoniak findet fich in der Afche nicht wieder. Darum läßt fich die Menge der aufgenommenen Bu= musfäuren nach den Bafen, die in der Afche vorhanden find, un= möglich beurtheilen.
- 3. "Wo nimmt," fragt Liebig, "das Gras auf den Wiesen, "das Holz in dem Walde seinen Kohlenstoff her, da man ihm keinen "Kohlenstoff als Nahrung zugeführt hat, und woher kommt es, daß

"der Voden, weit entfernt, an Kohlenstoff ärmer zu werden, sich "jährlich noch verbessert?"

"Jedes Jahr nehmen wir dem Walde, der Wiese eine gewisse "Quantität von Kohlenstoff in der Form von Heu und Holz, und "demungeachtet sinden wir, daß der Kohlenstoffgehalt des Bodens "Bunimmt, daß er an Humus reicher wird" 1).

Weil nicht cultivirtes Land auch ohne Dünger so viel Kohlenstoff erzeuge, wie vom gedüngten Acker gewonnen wird, weil der Boden des Waldes an Humus reicher wird, statt zu verlieren, des halb schließt Liebig, daß der Nutzen des Humus, so weit er Kohlenstoff liesern soll, nicht erheblich genannt werden könne. Sind denn nicht die Stoppeln der Wiese Dünger und die herabsallenden Blätzter auch?

Durch Laubrechen wird der Holzertrag des Waldes vermindert (Hundeshagen), und nach Block liefert ein ungedüngter Boden 418 Pfund Kohlenstoff, wenn der Ertrag einer gleichen Fläche gedüngten Ackers sich auf 1848 Pfund beläuft.

Sollten da die Humusfäuren nicht wirklich in organischer Form in die Wurzeln übergehen? Es läßt sich nicht bezweiseln. Die Huminfäure schreitet langsam in der Verwesung sort, und es ist falsch, wenn de Saufsure behauptet, daß der Acker so viel Kohlenfäure außhaucht, wie er Sauerstoff aufnimmt 2). Sin Theil der Humussfäuren ist in das letzte Erzeugniß der Verwesung verwandelt und dringt als Kohlenfäure in die Wurzel. Die größere Hälste wird als Huminsäure, als Quellsatsäure, als Quellsäure aufgenommen.

4. In der Erörterung des vierten der oben genannten Gründe erreicht der Glanz der Liebig'schen Darstellung seinen Höhepunkt, und doch ist sie logisch die schwächste von allen.

Weil die Pflanzen in der Schöpfungsgeschichte eher waren als der Humus, weil der ganze Ertrag des Kohlenstoffs aus der Kohlensäure der Luft kann abgeleitet werden, deshalb wird von Liebig die Nothwendigkeit des Humus für die Pflanzen bestritten. Und das mit Recht. Darum aber, weil die Pflanzen ihren sämmtslichen Kohlenstoff aus der Luft beziehen könnten, zu behaupten, daß

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 15, 16,

<sup>2)</sup> Bgl. oben G. 14.

fie dieß auch wirklich thun, das ist nicht anders, als wenn ich behaupeten wollte, daß der Mensch mit bloßem Fleische sich ernähren muß, weil er mit Fleisch allein sein Leben fristen kann. Es ist die Mögelichkeit mit der Nothwendigkeit verwechselt.

#### S. 16.

Da die Pflanzen die Bestandtheile des Ackers nur in gelöster Form aufnehmen, so versteht es sich von selbst, daß die Wasserpslanszen dieselben Stoffe auch aus den Gewässern schöpfen können.

Undererseits nehmen also auch die Land- und Wasserpstanzen beständig Wasser auf, ohne welches die Bewegung der verschiedenen Stoffe, die Hauptbedingung aller Ernährung, gar nicht möglich wäre.

Das Wasser verharrt aber in der Pflanze nicht seiner ganzen Menge nach als Wasser, das die Bewegung gelöster Stoffe vermittelt. Ein nicht unbedeutender Theil dieses Wassers wird zersetzt. Indem es in die organischen Berbindungen der Pflanze eingeht, verliert es nach und nach seinen Sauerstoff. Das Wasser wird reducirt, der Wasserstoff wird festgelegt.

Es folgt dieß unmittelbar aus der Betrachtung der chemischen Constitution der allgemein verbreiteten organischen Pflanzenstoffe. Denn mit Ausnahme der stärkmehlartigen Körper enthalten diese, die eiweißsartigen Körper, die Fette und die Wachsarten, einen so bedeutenden Neberschuß des Wasserstoffs über den Sauerstoff, daß sie unmöglich aus unzersetztem Wasser hervorgegangen sein können. Nur in den stärkmehlartigen Verbindungen entspricht die Wasserstoffmenge im Verzgleich zum Sauerstoff dem Wasserbildungsverhältnisse.

Jedoch nicht bloß diese allgemeine Betrachtung, so überzeugend sie auch sein mag, sondern bestimmte Zahlen, die keinem Zweisel Raum lassen, beweisen die Zersetzung des Wassers in der Pflanze. Wenn man den Sauerstoffgehalt eines Hektard Wald mit dem Wasserstoff dieser Holzmasse vergleicht, dann sindet man, selbst in der Borausssetzung, daß aller Stickstoff in der Gestalt von Ammoniak, also zu 1 Neq. Stickstoff verbunden mit 3 Neq. Wasserstoff, in die Pflanze einsgetreten sei, die Sauerstoffmenge des Holzes viel zu gering, um mit dem Wasserstoff desselben Wasser zu bilden. Wenn man aber von dem Wasserstoffgehalt des Hektard Wald für je 1 Neq. Stickstoff 3 Neq. Wasserstoff abzieht, dann kann die Masse des übrig bleibenden

Wasserstoffs nur vom Wasser herrühren. Denn die Menge der aufgenommenen Humusstoffe ist zu klein — man henke an de Saufssurgen it Bägungen —, um mehr als einen kleinen Theil des Wasserstoffs zu liesern. Mit Einem Worte: die Aequivalentzahl des in Holz enthaltenen Wasserstoffs ist größer als die Summe der Sauerstoffsquivalente und der dreisachen Zahl des Stickstoffs:

### H > 0 + 3N (Chevandier)').

Und der größere Theil des Wasserstoffüberschusses, wenn man 0+3N von H abzieht, kann nur zerlegtem Wasser seinen Ursprung verdanken.

Deshalb wird das Wasser nicht bloß aufgenommen, es ist im Saste nicht nur ein Mittel der Bewegung, sondern es wird auch im strengsten Sinne des Worts in die Gewebe der Pflanzen verwandelt. Das Wasser ist einer der wichtigsten Nahrungsstoffe der Pflanzen?).

#### S. 17.

Daß die Ackererde und das Wasser in weiter Bedeutung den Namen von Ernährungsquellen verdienen, ift somit erwiesen.

Was aber entnehmen die Pflanzen ber Luft?

Nach den allgemeinen Gesetzen der Dissusion der Gase mußte man eine Ausnahme des Stickstoffs und Sauerstoffs der Luft von vorne herein erwarten. Und so hat es Draper, ein Forscher des jugendlich ausblühenden, auch in der Wissenschaft über Nacht wachsenden Amerika, der sich Liebig und Mulder würdig an die Seite stellt, in der That gesunden. Die Lust der Spiralgesäße ist ein Gemenge von Stickstoff und Sauerstoff, in welchem aber der Stickstoffsgehalt größer ist als in der Atmosphäre. Ich weiß wohl, daß Draper diesen Stickstoff von einer Zersetzung stickstoffbaltiger Bestandtheile der Pflanze herleitet. Und daß ein Theil dieses Stickstoffs wirtlich in den Pflanzen entwickelt wird, läßt sich durchaus nicht bezweiseln, da Draper Pflanzentheile, denen er die eingeschlossene Luft entzogen hatte, in kohlensäurehaltigem, sonst aber luftsreiem Wasser Stickstoff ausscheiden sah.

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. S. 721.

<sup>2)</sup> Bgl. meine Rritische Betrachtung von Liebig's Theorie ber Pfianzenernahrung, S. 50.

Andererseits ist es ebenso gewiß, daß ein Theil jenes Stickftoffs, den man aus Pflanzen im luftleeren Raum entfernen kann, von austen aufgenommen wurde. Schon de Sauffure, der wichtigste Gewährsmann in allen hierher gehörigen Fragen, hatte gefunden, daß die Pflanzen mehr Stickftoff liesern können, als ihrem ganzen Gehalt an stickftoffhaltigen Körpern entspricht.

Dadurch gewinnen die in neuester Zeit von Bille angestellten Bersuche eine gang besondere Wichtigfeit: Bille hat Samen gefäet in geeignete anorganische Mischungen und brachte die zubereiteten Töpfe unter luftbicht geschloffene Gloden, denen er mit frifcher Luft eine geeignete Menge Roblenfaure guführte. Die Ummoniat-Menge, welche in der den Pflanzen zur Verfügung stehenden Luft enthalten war, betrug in vier Monaten, mabrend melder ber Berfuch fortgefett wurde, faum 1 oder 2 Centigramm. Da nun die Gemenge anorgas nifcher Stoffe, welche die Samen aufgenommen hatten, fein Ammoniat enthielten, und da Bille bennoch die Pflanzen vortrefflich gedeihen fab, fo läßt fich eine Aufnahme und Berarbeitung des Stickstoffs ber Luft gewiß nicht bezweifeln, wenn es gleich febr zu wunschen bleibt, daß Bille fpater Zahlen mittheilen moge, um den Stickftoffgehalt der Pflangchen mit dem der Samen zu vergleichen 1). Dene bat fürzlichft wirklich eine Zunahme bes Stickftoffgewichts unter abnlichen Berhältniffen beobachtet, und zwar an Erbfen und Waizen 2).

Auf das nächtliche Einsaugen von Sauerstoff durch die Pflanzen hat längst schon Grisch ow die Ausmerksamkeit gerichtet. Ebenso bestannt ist es, daß alle nicht grünen Theile der Pflanzen, der keimenden Samen, Schwämme und Pilze der Atmosphäre Sauerstoff entnehmen, während sie Kohlensäure aushauchen. An vereinzelten Drydationsersscheinungen sehlt es, bei allem Vorherrschen der Reduction, der Pflanze nicht.

Durch die Aufnahme der hunussauren und quellsauren Ammoniaksalze ist aber die mittelbare Betheiligung der Hauptgase der Luft an dem Ausbau der Pflanzen auf das Hellste beleuchtet. Indem der Sauerstoff die Ueberbleibsel organischer Körper immer weiter der Berwesung entgegenführt, indem sich der Stickstoff im Humus verdichtet zu Ammoniak und der Gewitterregen den Stickstoff mit dem Sauer-

<sup>1)</sup> Bgl. Ville in Comptes rendus XXXI, p. 578-580.

<sup>2)</sup> Mène in Comptes rendus XXXII, p. 180.

stoff zu Salpetersäure verbunden den Pflanzen zusührt, sieht man auch den luftigen Gürtel der Erde sich mischen mit Schlamm und Dünger, und durch diesen ewigen Austausch wimmeln die Erdfruste und die Gewässer von immer neuem Leben. Die schwarze Dammerde geht auf in stets erneuter Farbenpracht.

#### S. 18.

Es ist eine der unvergeßlichsten Leistungen in der Physiologie, daß Senebier den Beweis lieserte, die Kohlenfäure der Luft gereiche den Pflanzen zur Nahrung 1). Legt man Blätter oder andere grüne Theile der Pflanzen in fohlenfäurehaltiges Wasser, dann entwickeln sie im Lichte Sauerstoff, so lange bis der Borrath der Kohlenfäure versschwunden ist. Priestlen, Spallanzani, de Saussure und Davy machten dieselbe Beobachtung. Und Draper hat später gezeigt, daß die Pflanzentheile auch in Lösungen von kohlensaurem Kali, anderthalb kohlensaurem Kali und kohlensaurem Annoniak Sauerstoff außhauchen. Sie zerlegen die kohlensauren Salze so gut wie die freie Kohlensäure.

Indem de Sauffure nachwies, daß das Gewicht der Pflanze in Folge der Aufnahme und Zersetzung der Kohlenfäure zunimmt, hat er alle Rechnungen überflüssig gemacht, die da beweisen sollen, daß die Pflanzen ohne die Kohlenfäure der Luft ihren Leib nicht schaffen können.

Durch die Dunkelheit der Nacht wird die Zerlegung der Kohlenfäure gehemmt. Die Blätter saugen im Finstern sogar Sauerstoff ein, indem sie Kohlensäure ausscheiden (Ingenhouß, de Saussure, G'rischow), und nach Garreau beginnt die Aufnahme von Sauerstoff bereits in der Dämmerung oder sogar im Schatten<sup>2</sup>).

Tropdem verringern die Pflanzen beständig die Kohlensäure der Luft. Unter dem Sise sammelt sich aus Wasserpflanzen eine bedeutende Menge Sauerstoff an (Liebig). Die Entwicklung bei Tag übertrifft die Aufnahme des Sauerstoffs in der Nacht.

<sup>1)</sup> Senebier's Untersudjungen find unter Anderem in seiner Physiclogie vegetale, Tome III, p. 148-167, 184-281, mitgetheilt. Sie find ein Muster ber Forschung für alle Zeiten. Senebier trug sich seit 1788 mit dem Gebanken, baß die Kohlensaure bie Hauptnahrung ber Pflanzen sei. A. a. D. S. 151.

<sup>2)</sup> Garreau in Comptes rendus XXXII, p. 298, 299,

In der Luft von Hülsenfrüchten fanden Calvert und Ferrand mehr Kohlenfäure als in der Atmosphäre, mehr bei Nacht als bei Tag, in der Finsterniß mehr als im Lichte.

Die Sauerstoffmenge in der Luft der Pflanzen kann bald in der Nacht größer sein als am Tag, bald umgekehrt. Die Luft aus Heracleum sphondylium, Angelica Archangelica, Ricinus communis, Dahlia variabilis, Arundo donax, Leicesteria formosa, Sonchus vulgaris war Nachts reicher an Sauerstoff, während bei Tag in der Luft der Hülsenfrüchte eine größere Menge Sauerstoff enthalten war als bei der Nacht (Calvert und Ferrand). In beiden Fällen entwickelt die Pflanze Sauerstoff im Licht. Bei jenen Pflanzen erfolgt nur die Ansscheidung minder rasch oder die nächtliche Aufnahme in größerer Fülle.

Darum also sind die Pflanzen Kinder des Lichtes, in dem Farben und Gedanken erglühen. Darum wachsen Flechten auf Felsen und Gemäuer, denen sie keine Spur organischer Nahrung entnehmen. Darum grünt die Wiese ohne Dünger und die Wälder speichern Kohlenstoff auf in Borräthen, die auch der humusreichste Boden allein nicht liesern könnte. Auf Kosten der Luft bereichert sich die Erde, und es mehrt sich das organische Leben an ihrer Oberstäche troß der Gewalt des Sauerstoffs, der immer zehrt an Menschen und Thieren, wie an den Leichen der Pflanzen.

Aber was der Sauerstoff verbrannt hat, kehrt in die Luft zurück. In Jahrtausenden wird die Atmosphäre kaum ärmer an Kohlensäure. Indem durch hunderterlei allmälige Verwandlungen der Kohlenstoff in der Pflanze gebunden wird, entwickelt sich der Sauerstoff freier und freier, der von Neuem das Element findet, das er so eben verlassen mußte.

Die Lebensluft des Thiers verwandelt die Thiere in Kohlensäure. Den Nahrungsstoff der Pflanze vertauscht die Pflanzenwelt mit der Thiere Lebensluft.

Das ist die Folgerichtigkeit von Ursache und Wirkung, die in freisender Gegenseitigkeit das Leben der Pflanzen an die Thiere, das Denken der Thiere an die Pflanzen knüpft.

Diese Erkenntniß ist Senebier's That, eines edlen Gottesgelehrten, der den Begriff Gottes in ächt realistischer Weise suchte bei der Mutter der Bibel — und so die Menschheit um einige unsterbliche Wahrheiten bereicherte.

#### §. 19.

Wenn Flechten auf felsigem Boden Eiweiß enthalten, so muß bie Luft die Quelle ihres Stickstoffs fein.

Dadurch gewinnt es an Bedeutung, daß Calvert und Ferrand in der Luft von Leicesteria formosa, Ricinus communis, Phytolacca decandra, in den Hüssen von Colutea arborescens eine durch Platinchlorid bestimmbare Menge Ammoniak nachweisen konnten. Während die Atmosphäre bei Tag weniger Ammoniak enthält als bei Nacht (Fresenius), fanden jene beiden Forscher in der Pflanzenluft Nachts weniger als am Tage. Um ein ursächliches Berhältniß zwischen jenem Wechsel der Ammoniakmengen zu beweisen, seh-Ien nur unmittelbare Versuche, welche eine Verringerung des Ammoniaks der Luft durch höher organisirte Pflanzen über allen Zweisel erheben.

Die Flechte lebt von Kohlenfäure, Ammoniak und Wasser. Sie lebt von der Luft. Also ist die Möglichkeit einer Aufnahme von Ammoniak aus der Atmosphäre für nicht gerade wenig zahlreiche Fälle erwiesen.

#### S. 20.

Weil das Eiweiß Schwefel enthält, den viele Flechten der Luft verdanken, so müßte deshalb schon eine Aufnahme des Schwefelwasser; stoffs aus der Atmosphäre zugegeben werden.

Huraut hat diese Schwefelquelle für die Eruciseren aufgedeckt, und Bogel fand in einer Pflanze von Lepidium sativum, die er in schwefelfreiem Boden zog, 15 mal mehr Schwefel als die Samen enthielten.

So könnte denn die Luft die Erde schaffen. Vor sechstausend Jahren erschien der unersahrenen Menschheit die Luft ein Nichts.

## Zweites Buch.

Die Vildung der allgemein verbreiteten Destandtheile der Pflanzen.



## Zweites Buch.

# Die Pildung der allgemein verbreiteten Bestandtheile der Pflanzen.

### Cinleitung.

Sin und wieder hat man sich bestrebt, den Saft der Pflanzen mit dem Blut der Wirbelthiere zu vergleichen. Biel treffender wäre der Vergleich mit dem Saft, der bei den Anthozoen aus den Deff-nungen des Magengrundes in die Leibeshöhle, bei den Quallen in sest begrenzte Kanäle übersließt.

Denn in den meisten Säften der Pflanzen steht der gelöste Inhalt, den sie führen, auf einer niederen Stufe der Verarbeitung, und es fehlt ihnen jedenfalls die große Aehnlichkeit der Mischung, die dem Blut der Wirbelthiere ein so übereinstimmendes Gepräge ertheilt.

Der Pflanzensaft ist gewöhnlich nur der Chylus, den die Thiere in ihren Verdauungswegen führen. Zu eigentlichem Blut gelangt die Pflanze nicht, so wenig wie zu Nerven.

Darum sind die Säste der Pflanzen so unendlich verschieden. Ihre Mannigsaltigkeit bezieht sich nicht bloß auf Art und Gattung, auf Jahredzeit und Himmelsstrich, Wetter und Boden, nicht bloß auf die Zeit des Tages, auf die einzelnen Werkzeuge des Pflanzenleibes, sondern auch auf die Höhe des Stamms oder des Stengels, welcher der Sast entnommen wurde.

So fand Knight in Acer platanoides den Saft um so dichster, je weiter derselbe über dem Boden angesammelt wurde. Das spezissische Gewicht betrug am Boden 1,004, zwei Meter über dem Boden

1,008, und in einer Höhe von vier Metern 1,012. Der Saft der Birke wird um so reicher an Zucker, je höher er in dem Baum gesstiegen ist.

Un Blättern und Stengeln hoch oben am Stamm wird der Saft beständig eingedickt durch die Verdunstung. Dadurch wird die endosmotische Bewegung der im Acker gelösten Stoffe in der Burzel beschleunigt. Die Burzelfasern nehmen verdünntere Lösungen auf. Und je weiter abwärts man den Stengel untersucht, um so geringer findet man die Dichtigkeit.

Zu der Ortsbewegung des Safts gesellt sich die Umlagerung der Molecule in den Stoffen, die er gelöst erhält. Stärkmehl und Dertrin verwandeln sich in Zuder. Die Zudermenge nimmt nach oben zu.

Während Biot in fehr vielen Pflanzenfäften Rohrzucker, Traubenguder, Dertrin und Giweiß nachwies, fand Bouffingault in ben großen Sohlen zwischen ben Gelenken von Bambusa guaduas einen wafferklaren Saft, der eine febr geringe Menge organischer Stoffe enthielt neben Spuren von schwefelfauren Salzen, Chlorverbindungen und Riefelfaure. Bolder erhielt einen ebenfo verdunnten Saft aus den Schläuchen von Nepenthes; in einem außerordentlichen Reichthum an Waffer waren Natron, Ralf und Bittererde, vertheilt an Aepfelfaure und etwas Citronenfaure, und Chlorkalium gelöft 1). Ein unbekannter Ertractivstoff wird in ben meiften Pflangenfaften Außer diesem fand Banquelin im hollunder Buder, Ralf und Rali an eine organische Gaure gebunden; neben diesen Salzen, aber ohne Buder, Gerbfaure, Gallusfaure und eine andere freie organische Saure in der Buche; in der Ulme unter anderen Berbindungen fohlenfauren Ralf. Dach Liebig enthält der auffteis gende Saft bes Aborns und der Birke eine bedeutende Menge von Ammoniaf = Salzen.

Regimbeau nennt im Safte des Weinstocks Pflanzenschleim, Weinstein, weinsauren Kalf und freie Kohlensäure, Langlois Salpeter und Eiweiß. Salpeter ist auch im Sast des Nußbaums enthalten, außerdem Salmiak, äpfelsaure Salze, Dertrin, Fett und Eisenschlein

<sup>1)</sup> Journal für praft. Chemie von Erbmann und Marchand, Bb. XLVIII, S. 248 u. folg.

weiß. Der Junisaft der Linden führt außer den Salzen Eiweiß, Dertrin und Rohrzucker.

Die Sabredzeit übt ihren Ginfluß in der fortschreitenden Umsekung der aufgenommenen Nahrungsstoffe. Nicht bloß die Früchte zeitigt fie. Je fpater Schult ben Solzfaft von Carpinus betula im Frühling untersuchte, besto mehr Dertrin fand er in Buder umge= Und wenn das Winterforn weniger Rleber enthält als Sommergetreibe 2), dann muß doch auch der Saft nach der Jahredzeit verschieden sein. Im Frühling verwandelt sich das Stärkmehl der Kartoffeln in Dertrin, das der Saft weiter führt3). Und mas auch immer die Urfache des Thranens des Rebftocks fein moge, die in der Endosmofe allein nicht gefucht werden fann, ob eine plöplich gefteis gerte Berdunftung durch die Frühlingswärme angeregt, oder, wie es Liebig nach den Versuchen von hales und Brücke mahrscheinlich macht 4), ein Gas, das fich in Folge einer fraftigen Reimung ftrom= weise entwickelt, ohne veranderte Zusammensetzung bes Saftes wurde das Bluten der Rebe gewiß nicht erfolgen. Der Reichthum an Kohlenfäure im Thränenwaffer des Weinftocks ift durch Bersuche von Proust und Beiger bekannt. Das specifische Gewicht bes aus ber Rebe fliegenden Frühlingsfafts beträgt nach Brude nur 1,0008 bis 1,0009.

Richt nur die Wärme des Sommers, auch die des himmels= firichs mehrt den Zucker des Saftes. Die Pflanzenwelt der Wende= freise ist durch ihren Zuckerreichthum ausgezeichnet. Keine bei und einheimische Pflanze erreicht hierin das Zuckerrohr, vielleicht nicht ein= mal den Saft der Kokosbäume. Im Weizen der warmen Gegenden ist auch der Kleber in größerer Külle zugegen.

Ungünstige Witterung stört die Zuckerbildung in den Trauben, das Reifen aller Früchte.

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. S. 774-776, wo viele ber hier mitgetheilten Thatfachen gefammelt finb.

<sup>2)</sup> Jac. Moleschott, bie Physiologie ber Nahrungsmittel, ein Handbuch ber Diatetik, Darmstadt 1850, S. 297.

<sup>3)</sup> Ebenbafelbft G. 355.

<sup>4)</sup> Untersuchungen über einige Ursachen ber Saftebewegung, von Juftus Liesbig, S. 86-93.

Nachts ist der Saft der Hülfenfrüchte reicher an Kohlenfäure als bei Tag.

Die Feldfrüchte gedeihen nicht, wenn dem Boden Kali und

phosphorfaure Salze fehlen.

Und diese Abhängigkeit des Sasts von Wetter, Licht und Boden beschränkt sich nicht auf eine einzelne Erscheinung. Jede Berändezung der Mischung hat andere zur Folge.

Der Saft ist in den Blättern ein anderer als im Stengel; in den Zellen, in den Spiralgefäßen, den Milchfaftgefäßen ist die Mischung verschieden. Der Milchfaft, der vorzugsweise die besonderen Pflanzenbestandtheile führt, ist kein Nahrungssaft, sondern ein Erzeugniß der Absonderung.

In den Pflanzen Einer Familie zeigt der Milchsaft eine große Aehnlichkeit. Um so mannigsaltiger ist er in den Arten verschiedener Familien. Wer kennt nicht die Alkaloide des Mohnsafts, das Antiarin von Strychnos Tieute, das Kautschuck von Haevea Caoutchouc, Ficus indica und anderen Pflanzen? Marchand fand Buttersäure im Saste des Kubbaums ), Bouffingault und de Rivero Wachs, Zucker und Salze, Solly Galactin, Dertrin und Siweiß.

Für die Zusammensetzung des Saftes von Grünkohl, des Ulmensaftes und der wasserhellen Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes besitzen wir folgende Zahlen:

<sup>1)</sup> Lehrbuch ber physiologischen Chemie von R. F. Marchand, Berlin 1844, S. 186.

| In 100 Theilen.  | Saft bee Grün=<br>fohle.<br>Schraber. | tumenjuji. | Flüssigkeit aus<br>ben Schläuchen<br>von Nepenthes.<br>Aug. Bölcker. |
|--|---------------------------------------|------------|--|
| Lösliches Eiweiß   | 0,29                                  | -          | -  |
| Dertrin ("Gummiart. Ertract")  | 2,89                                  |            | _  |
| Stärfmehl mit anhängendem  |                                       |            |  |
| Chlorophyll  | 0,63                                  |            | _  |
| Harz   | 0,05                                  | <u> </u>   | -  |
| Extractivstoff   | 2,34                                  |            |  |
| Drganische Substanz, haupt-<br>fächlich Aepfelfäure und et-<br>was Citronenfäure<br>Drganische Substanz (nicht |                                       | _          | 0,27   |
| näher bestimmt)  |                                       | 0,10       |  |
| Organisch = saures Kali  |                                       | 0,87       | —  |
| Chlorfalium  |                                       |            | 0,35   |
| Matron   | <u> </u>                              |            | 0,04   |
| Ralf   | -                                     | ! —        | 0,02   |
| Bittererde   | _                                     |            | 0,02   |
| Kohlensaurer Kalk  |                                       | 0,10       |  |
| Wasser und Salze   | 93,80                                 | 98,93      | 99,30  |

Die folgende Tabelle enthält eine Ueberficht der Analysen ver-

ichiedener Milchfaftarten:

| In 100 Theilen.                       | Getrockneter Saft ber Rinbe von Antiaris toxicaria. Nulber 1). | Kautschuck.<br>Faradah. | Milchfaft tes<br>Kuhbaums.<br>Solly. |
|---------------------------------------|--|-------------------------|--------------------------------------|
| Eiweiß                                | 16,14  | 2                       | 3,062)                               |
| Dertrin                               | 12,34  | _                       | $4,37^{3}$ )                         |
| Buder                                 | 6,31   | 3                       |                                      |
| Harz                                  | 20,93  | -                       |                                      |
| Kautschuck                            | _  | 32                      | -                                    |
| Galactin                              | _  | -                       | 30,57                                |
| Myricin                               | 7,02   |                         |                                      |
| Antiarin                              | 3,56   |                         |                                      |
| Ein bitterer ftidstoffhaltiger        |  | 7                       |                                      |
| Körper, löslich in Alfohol und Wasser |  |                         |                                      |
| Extractivstoff und Salze .            | 33,70  |                         | drawners.                            |
| Wasser                                |  | 56                      | $62,00^{4}$ )                        |
|                                       |  |                         |                                      |

<sup>1)</sup> Mulder en Wenckebach, natuur- en scheikundig archief, 1837 p. 285.
2) Nach Solly Rieber und Gineiß. Auch de Rivero und Bouffingault sprachen von einem bem Faserstoff ähnlichen Körper, Marchand bagegen von Kautschuck.
3) Dertrin und Salze.
4) Wasser und Buttersäure.

Diese Stoffe und Zahlen beweisen es, wie wenig man den Saft, gleichviel wo und wann er in der Pflanze gefunden wird, als das Blut, d. h. als den unmittelbaren Muttersaft aller Gewebe des Pflanzenkörpers betrachten darf. Ich wende mich deshalb zu den allgemein verbreiteten Bestandtheilen der Pflanzen, unbekümmert darum, ob sie im Saft, oder in den festen Grundsormen der Gewebe austreten.

#### Rav. I.

### Die eiweißartigen Körper.

#### S. 1.

In keinem Pflanzentheile, dessen Lebensthätigkeit in vollem Gange ist, sehlen eiweißartige Verbindungen. Lösliches und unsgelöstes Eiweiß, Pflanzenleim und Erbsenstoff, einer von diessen Körpern sindet sich in jedem lebenden Organe jedweder Pflanzenart.

Nicht nur in Stengeln, Blättern und Frückten, schon in den Wurzeln, und zwar in den jüngsten Wurzelzasern ist das Eiweiß vertreten. Papen sand eiweißartige Stoffe im Saste der Gurken und des Hollunders, in den Alesten des Feigenbaums und des Maulbeer-baums, der Sichen, Linden und Pappeln. Auch Mulder fand die eiweißartigen Körper allerwärts im Pflanzenreich.

Je nach der Art der Pflanze ist die Menge der Eiweißstoffe außerordentlich verschieden. Tannen und Fichten sind die ärmsten, Weizen und Erbsen die reichsten im Gehalt an den bieher gehörenden Berbindungen. Zwischen diesen äußersten Gegenfähen liegen das Holz der Buchen, Obst, die Wurzeln der Möhren, die Kartoffeln und Koblarten.

Jugendliche Zellen führen die eiweißartigen Körper häufig mur im Zelleninhalt, während gerade umgekehrt bei fortschreitender Ent-wicklung das gelöste Eiweiß des Zellensafts immer mehr in die Wand abgelagert wird. Alte Zellen besißen oft nur ungelöstes Eiweiß in ihrer Wandung (Harting und Mulder).

Die kleine geschlossene Blase im Inneren jugendlicher Zellen, die namentlich wenn man die Pflanzentheile in Branntwein legt deutlich zum Borschein kommt, Mohl's Primordialschlauch, Harting's und Mulder's Utriculus internus, enthält manchmal einen

eiweifartigen Körper, ber indeffen nie ben hauptbestandtheil bes Sadchens ausmacht. In anderen Källen fehlt bemfelben auch iede Spur einer eiweiffartigen Berbindung. Die Band ber jungen nicht verdickten Zellen bes Marks von Hoya carnosa, die Zellen bes Rindenvarenchums derfelben Pflanze und des schwarzen Hollunders enthalten feinen eiweißartigen Stoff. In ber Wand ber Zellen bes schwammförmigen Parenchyms von Musa paradisiaca, in ben Markzellen von Pinus sylvestris, in den Baftfaserzellen von Sambucus nigra und Clematis vitalba ift dem Zellftoff etwas Eiweiß eingemengt. Während nun auch die durch Pflanzenschleim verdicten Zellwände der Samen von Iris cruciata und Alstroemeria aurea nur eine Spur von Gimeiß besitzen, findet man, wie es Regel ift, ben eiweißartigen Stoff reichlich vertreten in der Wand ber alten Holzzellen, so wie in den verdickten Markzellen von Hoya carnosa (harting und Mulber). In derfelben Beife fanden Donders und harting in den Getreidesamen die eiweißartigen Rorper hauptfächlich in den ftart verdickten Zellen der außeren Schichte bes Giweißkörpers 1), wie es Millon's Analysen erwarten ließen 2).

In den jugendlichen Markzellen von Tilia parvifolia fehlt das Eiweiß in der Wand, während es im Saste gelöst ist (Harting und Mulber).

Bu den älteren Theilen der Zellen gehören auch die anfangs aus Zellstoff, später immer mehr aus mittlerem Holzstoff bestehenden Spiralfäden, die Ringfasern und Nepfasern, die sich gegen die innere Wand der Zellen ablagern. Alle diese Fäden und Fasern führen schon frühe Spuren von Eiweiß, das der Zellwand, welcher sie anliegen, fehlt.

Ueberall mehrt sich das Eiweiß zugleich mit dem Holzstoff. Das her sind die Fasern der Spiralsaserzellen und der Spiralgesässe, die der Mingsasers und Netzsaserzellen um so reicher an Eiweiß, je älter sie sind. So sanden es Harting und Mulder bei Agave americana, Phytolacca decandra, Opuntia microdasys, Tradescantia virginica, Mammillaria pusilla. Am deutlichsten lehren es

<sup>1)</sup> Donders, Ellerman en Jansen, Nederlandsch lancet, 2e serie, IV. p. 746-750.

<sup>2)</sup> Ann. de chimie et de phys. 3e sér. XXVI, p. 8 et suiv.

Die Holzzellen, wie mit dem Alter und dem Holzstoff die Menge des Eineiftorpers Schritt halt. Es ift vorzüglich die aus Mulder's mittlerem Holzstoff bestehende mittlere Schichte ber alten Solzzellen, Die von Ciweiß burchzogen ift. Bielleicht enthält Diese Schichte ben Giweißstoff allein (Sarting und Mulber).

Der fogenannten Cuticula, welche die Oberhautzellen überzieht, und den nach Mitfcherlich 1) aus gleichem Stoff bestehenden Rorkgellen von Sambucus nigra, Clematis vitalba ift eine eineiffartige Berbindung beigemengt (Harting und Mulder) 2).

Betrachtet man die Organe der Pflanze im Busammenhang, bann sind die Eiweißtörper vorzugsweise reichlich vertreten in den Burgelfpigen, in den Anofpen von Blättern und Blüthen, in den Pollenförnern, bem Embryofact bes Gies, in den Samen, lauter Theilen, die durch einen lebendigen Stoffwechsel ausgezeichnet find (Mobil) 3).

### S. 2.

Alle eiweifartige Stoffe ohne Unterschied, die thierischen wie bie pflanglichen, zeichnen fich durch eine fehr bedeutende Aehnlichkeit in ihren Gigenschaften aus.

Sie finden fich in der Natur zum Theil gelöst, zum Theil in ungelöstem Buftande. Die gelösten laffen fich durch zahlreiche Mittel in unlösliche Formen überführen. Man nennt fie dann geronnen.

Während nun die Giweißförper nach der Gerinnung ohne Ausnahme im Baffer unlöslich find, werden diefe Berbindungen, in dem einen, wie in dem andern Bustande, weder von Mether, noch von Alfohol gelöst.

Die allergrößte Achnlichkeit besitzen sie in ihrem Berhalten gum Rali. In einer verdünnten Ralilöfung, bei einer Barme von etwa 60° C. werden fie in einiger Zeit gelöst und aus dieser Lösung burch

<sup>1)</sup> Miticherlich bei Liebig und Bohler, Annalen Bb. LXXV, C. 310 u. felg

<sup>2)</sup> Mulber a. a. D. S. 422-504.

<sup>3)</sup> Mohl, bie vegetabilifche Belle, in R. Wagner's Sanbwörterbuch Bb. 1V. S. 250.

Säuren gefällt. Der entstehende Riederschlag besitt für alle dieselsben Eigenschaften.

Effigfäure löst alle Eiweißstoffe auf, wenn auch die einen schnell, die anderen langsam. In diesen Lösungen entsteht eine gelb-lich weiße Fällung durch Eisenkaliumenanür und Eisenkaliumenanid.

Salzfäure, gehörig verdichtet, ertheilt allen eiweißartigen Berbindungen eine violette Farbe, in leisen Uebergängen bald mehr dem Purpur, bald dem Indigo verwandt (Bourdois und Caventou).

Durch Salpeterfäure werden die Eiweißtörper gelb, es entsteht Fourcrop's gelbe Säure. Nachdem sich Ammoniaf mit dieser Säure verbunden hat, ist die Farbe des Salzes dunkelorange.

Gerbfäure und Gallustinctur erzeugen in allen Eiweißlösungen einen reichlichen Niederschlag. Ebenso Salzsäure, Salvetersäure und Schwefelsäure; diese Mineralsäuren lösen im verdünnten Zustande, bei geeigneter Wärme, die Fällungen wieder auf, und wenn sie verbichtet sind auch in der Kälte, im letteren Fall jedoch nicht ohne die ursprünglichen Stoffe zu zersehen.

Die meisten Metallsalze schlagen die gelösten Eiweißtörper nieber. Der ausgefällte Stoff besteht häusig aus zweierlei Berbindungen, indem sich die Basis und die Säure des Salzes in die Eiweiß= menge theilen.

Ein Gemenge von salpetersaurem Quecksilberornd, salpetersaurem Quecksilberorndul und salpetrichter Säure färbt die Eiweißstoffe roth, wie Millon vor Kurzem berichtet hat 1). Sbenso röthen Zucker und starke Schweselssäure die eiweißartigen Berbindungen (Schulke) 2). Ich sinde die Farbe mit Millon's Prüsungsmittel heller roth mit einem bloßen Stich ins Violette, mit der von Schulke angewandsten Pettenkofer'schen Probe dunkelrothsviolett.

Bei solcher Uebereinstimmung der Eigenschaften läßt es sich leicht begreifen, wie Johannes Müller sich veranlaßt fühlen konnte, diese Stoffe unter dem Namen der eiweißartigen Körper zu vereinigen, noch bevor die Nehnlichkeit in ihrer Constitution aufgedeckt war.

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchand, Journal für praftische Chemie Bb. XLVII, S. 350.

<sup>2)</sup> M. S. Schulte in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXI, S. 273.

#### S. 3.

Diese Entdeckung, eine der wichtigsten, deren die Physiologie sich rühmen kann, blieb Mulder's thätigem Forschergeiste aufbehalten.

Es war im Jahre 1835 als Mulder in Rotterdam von einem Seidenfabrikanten aufgesordert wurde, aus praktischen Gründen Seide zu untersuchen. In der Seide fand Mulder Stoffe, deren Eigenschaften in hohem Grade an Eiweiß, Faserstoff und Leim erinnerten. Er verglich dieselben mit den eiweißartigen Körpern des Bluts und dann mit denen der Pflanzen.

Mulder ging zunächst von dem Niederschlag aus, den er erhielt, als er die eiweißartigen Körper in einer Mischung von etwa Einem Theil Aeptali auf zehn Theile Wasser, bei einer Wärme von ungefähr 60°C, löste, und diese Lösung mit Essigäure versepte. Hühnereiweiß, Serumeiweiß, ungelöstes Pflanzeneiweiß und Faserstoff wurden in dieser Weise untersucht. Der Niederschlag für alle diese Stoffe ergab bei der Elementaranalyse dieselbe Zusammensehung, aus welcher Mulder die Formel No C40 H31 O12 entwickelte. Diese Formel verbesserte Mulder später, indem er 75,12 als Mischungsgewicht sür den Kohlenstoff zu Grunde legte, in No C40 H30 O12 1).

Auf den Schwefel und Phosphor der eiweißartigen Verbindungen wurde Mulder im Jahre 1836 aufmerkfam. Da er nun das Verhältniß der Aequivalente des Stickftoffs, Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauerstoffs unter einander für alle eiweißartige Körper gleich fand, so schloß Mulder, daß die verschiedene Schwefelmenge, das Fehlen oder das Hinzutreten des Phosphors oder endlich auch eine Verzwößerung des Sauerstoffgehalts die eigenthümlichen Merkmale der verschiedenen Siweißstoffe bedingen müßte. Abgesehen von jenem Schwefel und Phosphor, abgesehen von einer etwaigen Vermehrung des Sauerstoffs, die er erst später entdeckte, hielt er alle eiweißartige Verbindungen für isomer. So gelangte Mulder nach und nach für eine große Anzahl der hierher gehörenden Stoffe zu solgenden Formeln:

<sup>1)</sup> Mulber, Bersuch einer allgemeinen physiologischen Chemie, übers. von Jac. Moleschott, S. 305, und Scheikundige onderzoekingen Deel IV, p. 483.

```
Renstallin

15 (N5 C40 H30 O12) + S,
Räsestoff

10 (N5 C40 H30 O12) + S,
Pflanzenleim

10 (N5 C40 H30 O12) + S2,
Faserstoff

10 (N5 C40 H30 O12) + S + P,
Eiweiß v. Hihnereiern

10 (N5 C40 H30 O12) + S + P,
Eiweiß d. Blutserums

10 (N5 C40 H30 O12) + S2 + P,
N5 C40 H30 O12 + O2
N5 C40 H30 O12 + O3 + HO 1).
```

Die von Mulber für jenen Niederschlag gefundenen Zahlen wurden von verschiedenen Seiten bestätigt. Bogel untersuchte in Liebig's Laboratorium Käsestoff, Faserstoff und Eiweiß; er fand ganz ähnliche Zahlen, nur etwas weniger Stickstoff. Darauf analyssirte Scherer, gleichfalls unter der Leitung Liebig's, die Niedersschläge aus den Kalitösungen von Käsestoff, Eiweiß, Faserstoff, dem Stoff der Arnstallinse des Auges (Arnstallin), Horn und Haaren; auch seine Zahlen stimmten zu der Mulder'schen Formel. Endlich hat auch Dumas Mulder's Analysen bestätigt.

Also sollte in allen den wichtigsten stickstoffhaltigen Verbindungen der Thiere und der Pflanzen ein und derselbe Stoff enthalten sein. Dieser Stoff verdiente einen Namen. Berzelius rieth Mulder zu der Benennung Protein.

Darin nun liegt der Kern von Mulder's erster Proteëntheorie: alle eiweißartige Stoffe des Pflanzen- und des Thierreichs enthalten Proteën. Dieses Proteën selbst ist schweselsrei. Indem es sich aber mit mehr oder weniger Schwesel, bisweilen auch mit Phosphor oder endlich mit mehr Sauerstoff verbindet, entstehen die verschiedenen Eiweißtörper. Die Eiweißtörper sind Proteënverbindungen. Proteënsbioryd nannte Mulder Proteën, das 2 Aeq., Proteëntritoryd Proteën, das 3 Aeq. Sauerstoff ausgenommen hatte.

### §. 4.

Nur wer es felbst beobachtete, wie die Folgerungen aus Mulber's Entbedung die Physiologie des Stoffwechsels befruchteten, hat

<sup>1)</sup> Bulletin des sciences physiques et naturelles en Néerlande, 1838 p. 108, 1839, p. 10, 195, und Scheikundige onderzoekingen Deel I, p. 580, Deel. II p. 156, Diese Formeln wurden von den Jahren 1838 bis 1844 aufgestellt.

eine Ahnung von der Begeisterung, die sie hervorriesen zunächst bei den Physiologen, aber auch bei allen den Chemikern, die sich kümmerten um die Borgänge des Lebens. Nach bloßer geschichtlicher Darstellung wird Niemand ganz begreisen, wie mächtig die Umwälzung war, die von jenen Forschungen aus ihre Schwingungen sortpflanzte durch das ganze Gebiet der Physiologie. So mag es im Leben gewesen sein, als Göthe mit seinem Werther dem Philisterthume des vorigen Jahrhunderts für ewig Feindschaft schwur und den Fehdehandschuh hinwarf jener von sinnlicher Kraft entblößten, slachen Ausstlärungslust, die weder Begeisterung kennt noch Leidenschaft und sich auch in unserm Jahrhundert so gerne mit ihrem moralisirenden Hochsmuth spreizt. Nur in der Umwälzung selbst sernt man die Macht früherer Umwälzungen begreisen.

Erst bei der Lehre von den Nahrungsstoffen des Thiers werde ich auf die ganze Wichtigkeit der Mulder'schen Beobachtungen einzgehen können, auf die Bedeutung, die unabhängig ist von der Frage nach der Constitution der Ciweißstoffe, die und hier beschäftigt. Denn dieser lettere Theil der Mulder'schen Theorie ist gestürzt.

Es ist meine Aufgabe, die Gründe, warum er aufgegeben werben muß, zu entwickeln und zu zeigen, wie viel oder wie wenig von der Constitution der wichtigsten aller organischer Verbindungen bis jest bekannt ist. Diese Erörterung muß sich nothwendiger Weise auf die thierischen und pflanzlichen Siweißstoffe zugleich beziehen, weil nur beide vereinigt uns ein flares Bild von dem Stande der Frage zu geben vermögen. Das Vewußtsein der Nothwendigkeit mag eine Sünde gegen das Eintheilungsprincip entschuldigen, durch welche nicht nur größere Klarheit und eine leichtere Uebersicht gewonnen, sondern auch lästige Wiederholungen vermieden werden.

# S. 5.

Bei einer genauen Betrachtung der Arbeiten, welche zu jener Proteëntheorie geführt hatten, wurde wohl bei manchen Forschern ein Zweisel rege, ob die mitgetheilten Formeln, die einen so einsachen Zusammenhang zwischen den Eiweißtörpern zu lehren schienen, sich in der Wissenschaft behaupten würden.

Es läßt sich nicht bestreiten, daß die Mischungsgewichte jener so zusammengesetzten Verbindungen auf eine höchst unsichere Weise ges Moleschott, Abns. bes Stoffwechsels.

funden waren. Mit Bleioryd, Kupferoryd u. a. verbinden sich nämslich die Eiweißstoffe so, daß nur eine sehr geringe Menge der Basis in der Berbindung enthalten ist. Leitet man also aus solchen Berbindungen das Mischungsgewicht der eiweißartigen Körper ab, so wird auch ein sehr kleiner Fehler in der Wägung der Basis außerordentlich vervielfältigt. Besser gelangen die Berbindungen mit Schweselssäure, chlorichter Säure und Gerbfäure. Allein auch diese ergaben schwanzende Zahlen, was sich schon daraus erklärt, daß man die Menge jesner Säuren nicht durch eine einsache Berbrennung, sondern erst nach der Uebertragung an Basen bestimmen konnte.

Der Erforschung des Mischungsgewichts der eiweißartigen Stoffe tritt die indifferente Natur derselben als ein, fast möchte man sagen, unüberwindliches Hinderniß entgegen, um so mehr da nicht einmal die Arystallisationsfähigkeit vorhanden ist, welche alle Zweisel über die Reinheit beseitigen könnte.

Darum wurden für das Protein neben der Mulder'schen Formel auch andere aufgestellt. Liebig wählte für Mulder's Zahlen den Ausdruck NoC48H36O14, während Delffs die Formel N2C16H12O5 vertheidigt 1).

Das aber ist nicht die einzige Seite, welche Mulder's Prosteintheorie verwundbar machte. Trop vielfacher Berwahrung, die er selbst dagegen einlegte, versuhr Mulder mit seinem Protein ganz wie mit einem Nadikale. Das Nadikal verband sich mit Sauerstoff zu verschiedenen Dryden, es nahm Zünder auf, verschiedene Zünder in verschiedener Menge. Allein auf der anderen Seite sollte sich dieses Radikal als solches, ohne sich vorher orydirt zu haben, mit Säuren verbinden. Mulder erhielt ein schweselsaures, chlorichtsaures, gerbsaures Protein:

$$N^5 C^{40} H^{30} 0^{12} + 80^3$$
,  
 $N^5 C^{40} H^{30} 0^{12} + Cl0^3$ ,  
 $N^5 C^{40} H^{30} 0^{12} + C^9 H^3 0^5 + 2H0$ .

Mulder selbst hatte Schwefel in dem Niederschlag gefunden, den er aus der Kalilösung des ungelösten Pflanzeneiweißes erhielt. Er hatte sogar die Schweselmenge dieses Niederschlags gewogen.

<sup>1)</sup> Die reine Chemie in ihren Grundzugen, Riel 1845, zweite Auff. II, G. 48.

Sodann sprach Mulder, seitdem E. H. von Baumhauer das Bitellin analysirt hatte, von einem schwefelhaltigen Proteënsbiornd.

#### §. 6.

Ich weiß nicht, ob es diese oder ähnliche Betrachtungen waren, welche Liebig dazu bestimmten, das Mulder'sche Proteën von Neuem auf Schwefel zu prüsen. So viel aber ist gewiß, daß Liebig im Januar 1846 verkündigte, er habe in dem nach Mulder's Vorsschrift bereiteten Stoff Schwesel gefunden.

Mulder's Vorschrift nun verlangt, daß man die eiweißartigen Körper in einer mäßig starken Kalilauge bei einer Wärme von unsgefähr 60°C längere Zeit hindurch an der Luft stehen lasse. Dann schwefelf sich der Schwefel des ursprünglichen Eiweißtoffs als Schwefelfalium aus. Das Schwefelfalium aber orydire sich allmälig zu unterschweslichtsaurem, schweflichtsaurem und schwefelsaurem Kali. Fällt man darauf mit einer Säure, dann bleibt das schwefelsaure Kali gelöst, und der Niederschlag enthält keinen Schwefel, der sich durch Blei oder Silber erkennen ließe.

Liebig oder vielmehr Lastowsty dagegen fochte den eiweißartigen Stoff in Kali 1). Dadurch wurde die Eiweißverbindung nicht nur rasch aufgelöst, also eine längere Einwirkung des Sauerstoffs verhindert, sondern durch das Kochen auch der Sauerstoff der Luft entsernt. Oder es wurde der Eiweißtörper bei gewöhnlicher, also niederer Temperatur 24 Stunden stehen gelassen, oder endlich bei 50°C ein Biertel, eine halbe Stunde bis zu drei Stunden. In allen diesen Källen gedeiht aber die Orydation bloß bis zur Bildung des untersschwessichtsauren Kalis. Durch den Zusak einer Säure zerlegt sich dieses Salz in schweslichtsaures Kali und in sein vertheilten Schwesel, der in unlöslicher Form das niedergeschlagene Protein verunreinigt.

Aus K0 + 280 wird K0 + 80<sup>2</sup> und S.

<sup>1)</sup> Lastowsty in Liebig und Böhler, Annalen 26. LVIII, S. 155, 156, 165.

Dieser verunreinigende Schwefel war es, den Liebig in dem Stoff, den er für Mulder's Protein hielt, durch Blei oder Silber erkennen konnte. Er fehlt, wenn das Protein nach den von Mulder empfohlenen Vorsichtsmaaßregeln bereitet ist.

Mulder warf dies ein. Liebig stimmte ihm anfangs insofern zu, als sich in dem forgfältig bereiteten Proteën nur eine Spur von Schwefel durch Blei nachweisen lasse (Fleitmann) 1]. Später wurde von Fleitmann die Abwesenheit von Schwesel, der Blei schwärze, unbedingt eingeräumt 2).

### S. 7.

Tropdem enthält das Mulder'sche Protein Schwefel, und zwar in gar nicht unbedeutender Menge.

Fleitmann wies denselben nach, indem er das Protein des Eiweißes der Hühnereier mit Kali und Salpeter schwolz. Dabei bils dete sich Schwefelsaure. Der Schwefel ward also orydirt. Er ließ sich durch Barpt nachweisen und in wägbarer Menge sammeln 3).

Mulder fand diese Angaben bestätigt 4) und unterwarf die eiweißartigen Stoffe einer erneuten, angestrengten Untersuchung.

Das Hauptergebniß seiner Forschungen läßt sich in Folgendem zusammenfassen. Wenn die eiweißartigen Körper in einer nicht zu sehr verdünnten Kalilauge bei 60°C längere Zeit an der Luft stehen bleiben, dann werden sie eines Theils ihres Schwesels beraubt. Dies ser Schwesel ist es, der in den ursprünglichen Siweißförpern Blei oder Silber schwärzt. Fällt man nun das früher für schweselsrei gehaltene Protein durch Säuren aus der Kalilauge, dann enthält es unter allen Umständen noch Schwesel. Dieser Schwesel schwärzt aber Blei oder Silber nicht; er läßt sich vielmehr nur erkennen, wenn man den Riesderschlag mit Kali oder Natron und Salpeter schwelzt, d. h. wenn

<sup>1)</sup> Fleitmann, in Liebig und Wohler, Annalen,- Bb. LXI, S. 122, 125.

<sup>2)</sup> Fleitmann, a. a. D. Bb. LXVI, S. 380.

<sup>3)</sup> A. a. D. Bb. LXI, S. 122, 123-126.

<sup>4)</sup> Scheikundige onderzoekingen, IV, p. 201 en volg., wo bie hier folgenben Ergebniffe von Dulber's Untersuchungen überhaupt zu vergleichen sind.

man ihn in die Gestalt von Schwefelfäure überführt. Aus der geschmolzenen Masse läßt sich schweselsaures Kali oder Natron lösen. Durch Chlorbaryum wird die Schweselsäure gefällt.

Die erste wichtige Folgerung, welche die Berücksichtigung dieser verbesserten Schweselbestimmung mit sich brachte, war die, daß man nun in den ursprünglichen eiweißartigen Berbindungen viel mehr Schwesel sand, als die früheren Wägungen Mulder's ergeben hatten. Während Mulder z. B. früher im Faserstoff nur 0,36 Proc. Schwesel sand, sindet er jest 1,04; statt 0,46 Proc., die das Hühnerzeiweiß enthalten sollte, jest 1,6, u. s. w.

In dem Niederschlag, den Mulder durch Effigsäure aus der Kalilösung des Faserstoffs erhielt, fand er die ursprüngliche Schweselmenge von 1,04 vermindert bis auf 0,72 Procent. Dagegen war im Niederschlag des Hühnereiweißes die Schweselmenge nicht vermindert; sie war nach wie vor 1,6.

Der Schwefel dieses Niederschlags war also nur zu erkennen, wenn er in Schwefelsäure verwandelt war. Der Schwefel der ursprünglichen Stoffe dahingegen ließ sich auch in Schweselwasserstoff überführen, d. h. er schwärzte Blei und Silber.

Mulder kam dadurch auf den Gedanken, der Schwefel möchte im Niederschlag und in den ursprünglichen Eiweißstoffen in verschiedes ner Form enthalten sein. Um aber diese Form zu errathen, versuchte er, ob sich im Niederschlag die Menge des Schwefels vermindern oder vermehren lasse, und durch welche Mittel.

In dem Niederschlag, der aus der alkalischen Lösung des Hühnereiweißes gewonnen wurde, ließ sich die Schwefelmenge (1,6) vermindern bis auf 1,29. Jedoch gelang dies nicht etwa durch reducirende Stoffe, die den Schwefel als Zünder hätten wegnehmen können, z. B. nicht durch Phosphor; wohl dagegen durch orydirende Stoffe,
z. B. durch Bleihpperoryd, die den Schwefel entfernten, indem sie ihn
in eine seiner Säuren verwandelten.

Umgekehrt läßt sich die in letztgenanntem Niederschlag durch Bleisornd bis zu 1,29 verminderte Schwefelmenge wieder vermehren. Man kann dazu zweierlei Wege einschlagen. Es gelingt dies nach Muls der erstens, wenn man den Niederschlag mit vermindertem Schwefelsgehalt in Kali löst und durch Essigfäure wieder ausfällt; dann bleibt ein schwefelärmerer Stoff gelöst, während der Niederschlag reicher an Schwefel geworden ist. — Mehr Ausflärung giebt das zweite Bers

fahren. Nach diesem wird der Niederschlag mit 1,29 Procent Schwesel, der Blei nicht schwärzt, in Kali gelöst und dann mit einer geringen Menge unterschwestichtsauren Natrons verseht. Fügt man darauf Essigäure zu, dann wird ein Stoff ausgesällt, dessen Schweselzgehalt größer ist als vorher. Hat man nicht zu viel unterschweslichtssaures Natron zugesetzt, so daß die hinzugesügte Säure nicht wieder das unterschweslichtsaure Natron in schweslichtsaures Salz und verunzeinigenden unlöslichen Schwesel zerlegte 1), dann ist der Schwesel des neuen Niederschlags auch jett weder durch Blei, noch durch Silzber zu erkennen. Die Schweselmenge des Niederschlags übersteigt aber in diesem Falle nie 1,6 Procent, d. h. nie die Schweselmenge des ursprünglichen Eiweißes oder des aus diesem bereiteten Proteins. Bei diesem zweiten Bersahren wurde dem gelösten Protein mit versmindertem Schweselgehalt offenbar unterschweslichte Säure geboten 2).

Hat man den Faserstoff in Kali gelöst, dann enthält die Flüsssigkeit Schweselkalium, und, wie wir oben sahen, die Menge des Schwesels in dem gelösten organischen Stoff ist vermindert. Führt man nun schweslichte Säure durch die Kalilösung, dann entsteht auf den Zusat von Essigsäure ein Niederschlag, der 1,49 Proc. Schwesel enthält, also mehr als der ursprüngliche Faserstoff selbst. Wenn man aber durch eine Lösung von Schweselkalium schweslichte Säure leitet, dann entsteht unterschweslichtsaures Kali. Aus

# KS and $S0^2$ wird K0 + 2S0.

Also auch hier wurde durch die hinzugefügte Effigfäure dem organisichen Körper unterschweflichte Säure zur Verfügung gestellt.

# S. 8.

Der Gewalt dieser Thatsachen weichend, verließ Mulder selbst feine frühere Theorie, welche den Niederschlag aus der Kalilösung eiweißartiger Stoffe für schwefelfreies Protein hielt, das in den ur-

<sup>1)</sup> Siehe oben G. 83.

<sup>2)</sup> Mulber, a. a. D. 213, 214.

sprünglichen Eiweißkörpern mit verschiedenen Schweselmengen, bisweilen auch mit Phosphor verbunden sein follte.

Bei genauerer Beobachtung wurde er aufmerksam auf eine geringe Menge Ammoniak, welche entweicht, wenn man die eiweißartigen Berbindungen in Kali auflöst.

Indem nun Mulder die Beobachtung festhielt, daß der Schwesfel der ursprünglichen Eiweißstoffe Blei schwärzt, der Schwefel des Niederschlags dagegen nicht, stellte er im Jahre 1847 folgende neue Proteëntheorie auf.

Das Ammoniak, welches die Eiweißkörper beim Auslösen in Kali verläßt, war als Schwefelamid in denselben enthalten. Das Schwesels amid (NH2S) zerfalle aber beim Ausscheiden aus den eiweißartigen Stoffen sogleich in Ammoniak und unterschweslichte Säure, indem es Wasser zersetze: aus

#### NH2S und HCI wird NH3 und SO.

Ein Theil oder die ganze Menge der unterschweslichten Säure verbinde sich wieder mit den organischen Stoff. Diese unterschwest lichte Säure sei der Schwesel des Niederschlags, welcher Blei und Silber nicht schwärzt, sondern erst erfannt werden kann, wenn die Drydation bis zur Schweselsäure fortgeschritten ist.

Daher werde durch orydirende Mittel die Menge des Schwefels im Niederschlag vermindert; daher werde sie bis zu einer gewissen Grenze hin vermehrt, ohne Silber zu schwärzen, wenn man dem organischen Stoff Gelegenheit giebt, sich mit unterschweflichter Säure zu verbinden.

Mulder nimmt nun wieder ein schwefelfreies Proteën an, das er jedoch bisher nicht darstellen konnte. Mit dem Schwefel sind aber die Elemente des Amids  $(NH^2)$  ausgeschieden. Demnach giebt er jett die Formel  $N^4$   $C^{36}$   $H^{25}$   $O^{10}$ .

Dieses Protein mit unterschweflichter Säure verbunden ist das alte Protein. Es schwärzt weder Blei noch Silber. Mit Salpeter und Kali geschmolzen, dann in Wasser gelöst und mit Chlorbarnum versetz, giebt es einen Niederschlag von schwefelsaurem Barnt.

Die eiweißartigen Körper selbst sind nach Mulder Berbindungen jenes neuen Proteins mit Schwefelamid und Phosphoramid. Ihr Schwesel läßt sich durch Blei und Silber ebenso gut erkennen, wie durch Barnt.

Hühnereiweiß wird nach Mulder ausgedrückt durch

Proteïn = Hydrat Schweselamid Phosphoramid 20(N4 C36 H25 O10 + HO) + 8NH2 S + NH2 P 1].

Das frühere Proteinbiornd wird nach Mulder's jesiger Aufsfassung Proteinprotoxyd:

$$N^4 C^{36} H^{25} O^{10} + O + 2HO$$
 (2).

Proteëntritoryd bleibt nach einer ziemlich verwickelten Formel auch jest Porteëntritoryd:

$$2(N^4 C^{36} H^{25} O^{10} + O^3) + NH^4O + 3HO (^3).$$

#### S. 9.

Fassen wir also die wesentlichen Gründe zusammen, durch welche Mulder seine neue Proteëntheorie zu stützen sucht, so liegen und folgende vor.

- 1) Die verschiedene Weise, auf welche der Schwesel in den ursprünglichen Eiweißkörpern und in den Niederschlägen, die man durch Säuren aus ihren Kalilösungen erhält, erkannt wird, deutet auf eine verschiedene Korm des Schwesels in diesen und jenen.
- 2) Wenn man die eiweißartigen Körper bei etwas erhöhtem Wärmegrad in Kali löst, entweicht immer eine geringe Menge Ammoniak.
- 3) Der Schwefel des Niederschlags läßt sich durch orndirende Mittel verringern; das beruhe auf einer Orndation der unterschweflichten Säure.
- 4) Dagegen nimmt der Schwefelgehalt in den Niederschlägen bis zu einer gewiffen Grenze zu, so oft man dieselben in Umstände bringt, in welchen sie unterschweslichte Säure aufnehmen können.

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel IV, p. 227.

<sup>2)</sup> Ebenbafelbft S. 276.

<sup>3)</sup> Chenbafelbft G. 283.

#### S. 10.

Ich habe die neue Proteintheorie mit der unbedingten Hingebung geschildert, welche die Wichtigkeit der Frage, die über meinem Urtheil stehende Bedeutung ihres Urhebers, der schöpferische Scharfsinn, mit dem sie entworsen wurde, verdienen. Ich war vor allen Dingen bestrebt, so tief ich es vermochte, in Mulder's Auffassung des Gegenstandes einzudringen, weil man nur so einer Theorie gerecht zu werden im Stande ist, die sich durch stillschweigende Verdunklung nicht stürzen, aber eben so wenig heben läßt durch fritiklose Erwähnung oder blindes Lob. Ich glaube mir aber dadurch das Necht erworben zu haben, nun alle Schärse des Urtheils gegen sie zu kehren, die mich nach wiederholter umsichtiger Prüsung zu einer bestimmten Ueberzeugung geleitet hat.

- 1) Es ist nach Mulder's Auffassung nicht zu begreifen, warum der Niederschlag des Faserstoffs weniger Schwesel enthält als der Faserstoff selbst, während im Niederschlag des Hühnereiweißes der ganze Schweselgehalt des ursprünglichen Eiweißförpers wieder gesunden wird. Mulder's Theorie verlangt, daß aller Schwesel des Faserstoffs, bei der Ausstöung in Kali, in der Gestalt von Schweselamid austrete. Dies sindet unter gleichen Bedingungen statt, wie beim Hühnereiweiß. Warum aber verbindet sich beim Faserstoff nicht aller Schwesel des Schweselamids in der Gestalt von unterschweslichter Säure mit dem Protein (N<sup>4</sup> C<sup>36</sup> H<sup>25</sup> O<sup>10</sup>)?
- 2) Nur eine feste Berbindung der unterschweslichten Säure mit dem Protein könnte Mulder's Borstellung annehmbar machen. Allein die unterschweslichte Säure verbindet sich nach Mulder's Zahlen in so wechselnden Verhältnissen mit dem Protein, daß man selbst mit der Annahme neutraler, basischer und saurer Salze keinen Einklang in die Zahlen zu bringen im Stande ist.
- 3) Die so äußerst schwache unterschweflichte Säure läßt sich durch stärkere Säuren aus ihrer Verbindung mit dem Protein (N<sup>4</sup> C<sup>36</sup> H<sup>25</sup> O<sup>10</sup>) nicht austreiben. Durch chlorichte Säure nimmt zwar nach Mulder die Menge der unterschweslichten Säure ab; ganz aber läßt sie sich nicht verdrängen 1), bisweilen sogar bleibt neben

Scheikundige onderzoekingen, Deel IV, p. 258, 259, 260, 265, 266 unb namentlich p. 270.

der chlorichten Säure die sämmtliche unterschwesslichte Säure mit dem Proteën verbunden. Schweselsäure soll dagegen nach Mulder die unterschwesslichte Säure verjagen. Wenn man nämlich Schweselsäure auf die Verbindung des Proteëns (N<sup>4</sup> C<sup>36</sup> H<sup>25</sup> O<sup>10</sup>) mit unterschwesslichter Säure einwirken läßt, dann sindet nur eine höchst geringe Schweselvermehrung statt. Mulder meint nun, diese unbedeutende Zunahme des Schweselgehalts wäre nur dann erstärlich, wenn man annähme, daß die Schweselsäure die unterschwesslichte Säure verdrängt habe <sup>1</sup>). Allein diese Annahme ist ja eben das was bewiesen werden sollte. Und wenn die Verbindung des Proteëns mit der unterschwesslichten Säure als solche die chlorichte Säure aufnehmen kann, so ist gar kein Grund vorhanden, warum sich dasselbe nicht auch mit der Schweselsfäure ereignen sollte.

4) Weder das Protein (N<sup>4</sup> C<sup>36</sup> H<sup>25</sup> O<sup>10</sup>), noch das Schwesels amid (N H<sup>2</sup>S) sind bisher dargestellt worden. Derjenige Stoff aber, welcher nach Gerhardt's Untersuchungen <sup>2</sup>), dem Begriffe der Amids verbindungen entsprechend, durch Kalihydrat in Ammoniak und eine Säure des Phosphors zerfällt, besitzt eine ganz andere Formel als die von Mulder vorausgesetzte. Nach Gerhardt besitzt er nicht die Formel NH<sup>2</sup>P, sondern N<sup>2</sup>H<sup>3</sup>O<sup>2</sup>P. Bei der Behandlung mit Kali wird

# N2H3O2P + 3HO verwandelt in 2NH3 und PO5.

Gerhardt hat allerdings einen Stoff von der Ausammensetzung NH2P dargestellt. Er nennt denselben Phospham. Durch Wasser und Glühhige verwandelt sich dieses Phospham in Phosphamid (N2H3O2P) und einen dritten Stoff, den Gerhardt Biphosphamid nennt. Diese Amide werden nur dann in Ammoniak und Phosphorsäure verwandelt, wenn sie mit Kali geschmolzen werden. Durch eine bloße Kalilösung dagegen werden sie nicht anz gegriffen 3).

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. S. 246, 247.

<sup>2)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXIV, S. 254; Annales de chim. et de phys. 3e ser. T. XVIII, p. 195.

<sup>3)</sup> Gerhard t in Ann. de chim. et de phys. 3e ser. T. XVIII, p. 195, 200 etc.

#### 6. 11.

Nach dieser Erörterung fann ich Mulder's neueste Auffassung von der Constitution der eiweißartigen Körper nur für eine geistreiche Hypothese erklären, zu deren Berwersung Mulder selbst die lehrzreichten Thatsachen lieserte. Es lassen sich allerdings einzelne Wahrsscheinlichkeitsgründe zu Gunsten der Mulder'schen Theorie aufsschren. Die von mir entwickelten Gründe machen es aber durchaus unmöglich, jene Ansicht mit der Wirklichkeit in Einklang zu bringen. Deshalb meine ich dieser Hypothese auch den Werth absprechen zu müssen, daß sie vorläufig die bekannten Erscheinungen am besten erkläre. Die Thatsachen siehen mit ihr in unausschlichem Widerspruch.

Also giebt es für jest feine Proteintheorie, welche die Ersahrung zur Grundlage hätte. Deshalb behalte ich den Namen der eiweißsartigen Körper bei und verbanne mit der Bezeichnung Protein zugleich alle auf Mulder's Theorie gegründete Benennungen aus diesem Werke.

Damit fällt aber für jest auch die Möglichkeit weg, den einzelsnen eiweißartigen Berbindungen rationelle Formeln zu ertheilen. Um der Anschauung zu Hülfe zu kommen, bleibt uns nur die dankbare Erinnerung an Mulder's alte Proteinsormel, No C40 H30 O12, die mit annähernder Genauigkeit, ohne Rücksicht auf die Constitution, das Berhältnis des Sticksoffs, Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauersstoffs in den Eiweißkörpern versinnlicht. Insofern in den Aequivalentzahlen einzelner Eiweißstoffe wesentliche Abweichungen stattsinden, werde ich in der Folge unter Bezugnahme auf diese Formel darauf ausmerksam machen.

Die eiweißartigen Verbindungen bes Pflanzenreichs, das lösliche Pflanzeneiweiß, der Erbsenstoff, das ungelöste Pflanzeneiweiß und der Pflanzeneimeim enthalten alle Schwefel. Im Erbsenstoff beträgt die Schwefelmenge im Mittel aus zwei Vestimmungen von Rüling und Norton 0,5 Procent, in dem Niederschlag, den mait durch Säuren aus dem ungelösten Pflanzeneiweiß erhält, 0,66 (Mulder)<sup>1</sup>], in dem

<sup>1)</sup> Nach Die trich sell ter Kleber aus Weizen nur 0,033 Prec. Schwefel, ber Kleber aus Srelzmehl 0,035 enthalten. Liebig und Wöhler, Uns nalen B. L. S. 182 in ter Note. Diese Schwefelbestimmungen sind aber schon im Jahre 1844 befannt gemacht und gewiß zu klein.

löslichen Eiweiß als Mittel aus drei Bestimmungen 0,83 (Mulder, Rüling), im Pflanzenleim 1,05 (Rüling, Berdeil). Der letzgenannte Körper ist der einzige von diesen Stoffen, welcher keinen Phosphor enthält. Im ungelösten und im löslichen Pflanzeneiweiß ist die Phosphormenge nicht bestimmt. Der phosphorreichste von allen eiweißartigen Stoffen ist der Erbsenstoff; er enthält nach Norston 1,77 Procent.

### §. 12.

Indem diese vier eiweißartigen Berbindungen die allgemeinen Eigenschaften der Eiweißförper besitzen, zeichnen sich das lösliche Pflanzeneiweiß und der Erbsenstoff dadurch aus, daß sie in Wasser löslich sind. Dagegen werden das ungelöste Pflanzeneiweiß (Liebig's Pflanzensibrin) und der Pflanzenleim, die mit einander vereinigt von Beccaria den Namen Gluten, Kleber, erhielten, in Wasser nicht gelöst. Bon Beccaria's Kleber, welcher also ein Gemenge darstellt, ist der Kleber im engeren Sinne zu unterscheiden, mit welchem Namen man das ungelöste Pflanzeneiweiß häusig bezeichnet.

Demnach giebt es zwei in Wasser lösliche und zwei unlösliche Eiweißstoffe.

Das lösliche Pflanzeneiweiß unterscheidet sich vom Erbsenstoff dadurch, daß es bei etwa 70°C in Flocken gerinnt und daß es durch Essignire nicht aus seiner Lösung gefällt wird. Für den Erbsenstoff, den Liebig mit Unrecht auch Pflanzenkäsestoff nennt, ist es dagegen eigenthümlich, daß er beim Erhisen an seiner Obersläche nur gerunzelte Häute giebt, die sich, nachdem man sie weggenommen hat, immer wieder erneuern, und daß er auch durch Essigsäure niedergeschlagen wird. Diesen Niederschlag löst selbst ein Uederschuß der Säure nicht wieder auf, wohl dagegen Aleesäure oder Weinsäure, wenn sie in reichlicher Menge zugescht werden. Aus diesen organisch-sauren Lösungen wird der Erbsenstoff durch Eisenkaliumchanür und Eisenkaliumchanid gefällt, wie sonst die essigsaure Lösung der eiweißartigen Berzbindungen. Das lösliche Eiweiß verhält sich gegen alle organische Säuren und gegen die dreibasische Phosphorsäure ebenso, wie gegen die Essigsaure.

Der Erbsenstoff löst sich leicht in Ammoniak, läßt sich aber durch Säuren wieder ausfällen. Die hinzugefügte Säure fättigt

dann das Ammoniak, verbindet sich aber nicht mit dem Erbsenstoff. Und so verhalten sich alle Alkalien zu diesem Körper.

In ebenso bestimmter Weise, wie das löstliche Eiweiß und der Erbsenstoff, unterscheiden sich auch die beiden in Wasser unlöstlichen Eiweißförper von einander. Das ungelöste Pflanzeneiweiß ist nämslich unlöstlich, der Pflanzenleim löstlich in kochendem Alkohol. Aus der alkoholischen Lösung wird der Pflanzenleim beim Erkalten großentheils ausgeschieden, durch hinlänglichen Jusak von Wasser noch vollständiger. Sodann ist das ungelöste Pflanzeneiweiß im reinen Zusstande ein weicher, elastischer, nicht klebender Stoff, während der Pflanzenleim in hohem Grade klebrig ist. Diese letztere Eigenschaft versdankt Beccaria's Kleber demnach dem Pflanzenleim.

Das ungelöste Pflanzeneiweiß löst sich nach Mulder in Ummoniat 1).

Weil sich der Pflanzenleim nicht vollständig in Essigfäure lösen läßt, hält Mulder es für wahrscheinlich, daß es kein chemisch reiner Körper sei<sup>2</sup>).

### §. 13.

Unter allen Siweißstoffen der Pflanzen ist das lösliche Siweiß am allgemeinsten verbreitet. Kaum jemals dürste es den Pflanzenssäften ganz sehlen. Wo es vorsommt, sindet es sich aber in der Regel in verhältnißmäßig geringer Menge. Ja es ist nicht einmal eine vorzüglich reiche Fundgrube befannt, die man zur Darstellung benüßen könnte. Um einsachsten eignen sich hierzu die Kartoffeln, die man gehörig klein zerschneidet und mit Wasser übergießt, welches mit etwa 2 Procent Schweselsäure vermischt ist. Nachdem man das Wasser einen Tag lang unter möglichst häusigem Umrühren mit den Kartoffeln hat stehen lassen, gießt man es auf frische Kartoffeln. Dieses Versahren wiederholt man einige Male. Dann erhält man durch Filtriren eine weingelbe Flüssigkeit. Wird diese mit Ammoniak versetz, bis nur eine Spur von saurer Reaction noch übrig ist, dann gerinnt das Eiweiß beim Sieden in Flosen heraus. Durch den geringen

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel III, p. 430.

<sup>2)</sup> Physiologische Chemie, S. 311.

Ueberschuß der Säure, den man beim Zusatz des Ammoniaks gelaffen hat, bleiben phosporsaure Bittererde und phosporsaurer Kalk gelöst. Man wäscht die Flocken mit Wasser, Alfohol und Aether.

Der Erbsenstoff ist nicht so allgemein in verschiedenen Pflanzen verbreitet, wie das Eiweiß. Dafür sindet er sich sehr reichlich in Erbsen, Bohnen und Linsen, furz in allen Früchten der Leguminosen, weshalb Braconnot ihn mit dem Namen Legumin belegte. Uebrigens ist der Erbsenstoff auch in anderen Pflanzen zugegen, z. B. in Mandeln und manchen anderen öligen Samen. Aus Erbsenmehl wird der Erbsenstoff leicht gewonnen, indem man es mit Wasser anrührt und bis etwa 80°C erhist. Dann gerinnt das lösliche Siweiß, das neben Legumin in den Hülsensrüchten enthalten ist. Beim Filtriren läuft nun äußerst langsam eine trübe Lösung des Erbsenstoffs durch, die aber auf den Zusat einiger Tropsen Ammoniat klar wird. Aus dieser Lössung wird der Erbsenstoff durch Essigfäure gefällt.

Beccaria's Rleber ift ein den Getreidefrüchten eigenthumlicher Um allerreichlichsten ift er indeß im Beigen vertreten. Wenn man Weizenmehl in grober Leinwand fo lange unter Baffer austnetet, bis fich eine zusammenbängende Maffe in einzelnen Fasern und Rlumpen an die Leinwand ansett, diese Kafern und Klumpen dann vereinigt und unter beständigem Wasseraufgießen in freier Sand fo lange verarbeitet, bis bas abfließende Waffer weder Stärfmehl, noch lösliches Pflangeneiweiß enthält, bann bat man Beccaria's Rleber in Geftalt eines mehr oder weniger grauweißen, flebrigen Stoffs. Rocht man nun diefes Gemenge von ungelöftem Pflanzeneiweiß oder Rleber im engeren Ginne und Pflanzenleim mit Alfohol, bann wird durch den Alfohol der Pflanzenleim ausgezogen und das ungelöfte Pflangeneiweiß bleibt gurud als eine nicht mehr flebrige Maffe. Que ber beißen Alfohollösung scheidet fich der Pflanzenleim beim Erfalten ober auf reichlichen Wafferzusatz aus. - Bei jener Bereitung ift bas ungelöfte Pflanzeneiweiß immer mit etwas Zellftoff verunreinigt. Um es der Elementaranalyse zu unterwerfen, hat Mulder es mit Rali behandelt; dann wird das Eiweiß aufgeloft, mahrend der Bellftoff gurudbleibt. Deshalb fonnte oben beim ungeloften Pflangen= eiweiß nur ber Schwefelgehalt bes aus ber Ralilofung erhaltenen Rieberichlags angegeben werden.

In den betreffenden Fluffigkeiten find alle diese eiweißartigen Stoffe weiß, um so weißer, je reiner fie find. Durch das Trocknen

werden sie bald mehr weißlich, bald mehr gelblich grau, ja das lös= liche Pflanzeneiweiß und der Erbsenstoff sogar bräunlich. Werden sie aber gepulvert, dann sind sie alle grauweiß.

Damit man das Berhältniß, in welchem diese einzelnen Stoffe in verschiedenen Pflanzentheilen vertreten sind, beurtheilen könne, finden die solgenden Zahlen hier einen Plat; dieselben beziehen sich alle auf 100 Theile.

| anzeneiwei  | f im Waffer  | 2  |
|-------------|--|--|
| Rokosnuß.   |  | 0,10 Brandes.  |
| mzeneiweiß  | in geschäl=  |  |
|             |  | 0,13 John.   |
| lanzeneiwei | ß in Blu=  |  |
|             | mentohl  |  |
| s i1        | n Aprikosen  | 0,93 Bérard.   |
| = i:        | n Kartoffeln   | 1,02 als Mittel aus 10 Bestim-   |
|             |  | mungenvon Ginhof, Lam=   |
|             |  | padius, henry und Mi=  |
|             |  | chaelis.   |
| s į         | n Weizen   | 1,71 als Mittel aus 15 Bestim=   |
|             |  | mungen von Bogelund Pés  |
|             |  | ligot.   |
| = i1        | 1 Erbsen   | 1,72 Braconnot.  |
| Erbsen .    |  | 16,48 als Mittel aus 2 Bestim=   |
|             |  | mungen von Einhof und  |
|             |  | Braconnot.   |
| Bohnen .    |  | 19,55 als Mitel aus 2 Bestim=  |
|             |  | mungen von Einhof und  |
|             |  | Braconnot.   |
|             |  | 37,32 Einhof.  |
|             |  | 2,50 Gorham.   |
| = in        | Hafer .  | 3,50 als Mittel aus 2 Bestim=  |
|             |  | mungen von Christison u.   |
|             |  | Vogel.   |
|             |  | 3,52 Einhof und Proust.  |
| = in        | Reis .   | 3,60 als Mittel aus 2 Bestims  |
|             |  | mungen von Braconnot.  |
|             |  | 9,48 Einhof.   |
| = in        | Weizen   | 12,29 als Mittel aus 26 Bestim-  |
|             | Rokosnuß. inzeneiweiß  inzeneiweiß  inageneiweiß  ingeneiweiß  ingenei | anzeneiweiß in geschäls  (anzeneiweiß in Blusmenfohl  in Aprifosen  in Kartoffeln  in Krbsen  in Erbsen  Sohnen  Cinsen  Linsen  in Gerste  in Gerste  in Reis  in Roggen  magen |

mungen von Bauquelin, Bogel, Zenneckund Péligot').

Beccaria's Aleber in Beigentleie 14,90 Millon.

## S. 14.

In frisch gekeimter Gerste findet sich eine eiweißartige Berbindung, die unter dem Namen Diastase, Gerstenhese, bekannt ist. Da sie, wie das lösliche Pflanzeneiweiß, in Wasser löslich ist, ohne jedoch in der Hiße zu gerinnen, so läßt sie sich von diesem in derselben Weise trennen wie der Erbsenstoff. Man erwärmt gekeimte Gerste mit Wasser bis zu 70—80°. Beim Filtriren bleibt dann das geronnene Siweiß zurück. Die Flüssigkeit dagegen ist eine Lösung, in der Zucker, Dertrin und Diastase enthalten sind. Durch Alsohol wird die Diastase ausgefällt; sie ist aber immer noch mit Dertrin verunreinigt.

Es ift die hervorragenofte Eigenschaft der Diastase, daß sie die

Kähigfeit besit, Stärtmehl in Dertrin und Buder umzuseben.

Die Menge der Diastase in gekeimter Gerste beträgt nach Papen selten mehr als 0,2 Procent.

# §. 15.

Zu den eiweißartigen Körpern des Pflanzenreichs gehört ferner noch ein Stoff, der wegen seines Vorkommens in den Mandeln Mandelhese genannt werden kann, das Emulsin oder die Synaptase. Diese Mandelhese sindet sich aber auch in den Samen einiger Rosfaceen.

Nach den neuesten Analysen von Buckland Bull wird die Mandelhese durch die Formel 10 (NC°H°0°);—S ausgedrückt²). Jener Forscher erklärt die Formel indeß selbst für eine empirische; das Misschungsgewicht der Mandelhese ist nicht bekannt.

<sup>1)</sup> Die einzelnen Bahlen, aus welchen ich biese Angaben berechnete, sinden fich in meiner Physiologie ber Nahrungsmittel, Darmstadt, 1850; die spater veröffentlichten von Peligot in den Comptes rendus, T. XXVIII, p. 183.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXIX, G. 161.

Aus der wässerigen Lösung gerinnt die Mandelhese nicht; die Flüssigkeit trübt sich zwar beim Kochen, wird aber beim Abkühlen wiederum vollsommen klar. Der Stoff, welcher in der Hite ausgeschieden wird, beträgt nur 10 Procent der angewandten Mandelhese und ist überdieß ein Erzeugniß der Zersetzung. Allsohol fällt die Mandelhese aus der wässerigen Lösung, Essigfäure hingegen nicht. Nachdem der mit Alsohol erhaltene Niederschlag getrocknet wurde, ist er nur schwer in Wasser löslich (Buckland Bull).

Aus süßen Mandeln hat Buckland Bull die Mandelhefe bereitet, indem er die Mandeln sein zerstieß, das Del auspreste und dann mit dem dreisachen Gewicht Wasser zu einer Emulsion verarbeitete. Die Emulsion setzte er zwölf Stunden lang einer Wärme von 20—25° aus. In dieser Zeit trennte sich ein rahmartiges Gerinnsel, welches obenauf schwamm, von einer durchsichtigen, wässerigen Flüssisseit. Aus letzterer wurde die Mandelhese durch Alfohol niedergeschlagen, mit Alfohol ausgewaschen und an der Lust getrocknet. Dann hat man einen röthlich braunen, geruchlosen, durchsichtigen Stoff, der keinen bestimmten Geschwack hat und leicht zerbröckelt. Im lustleeren Raum und über Schweselssäure getrocknet wird die Mandelhese schneeweiß und ganz undurchsichtig.

Jenes rahmartige Gerinnsel ist Erbsenstoff. Es wird durch die Milchfäure ausgeschieden, welche sich aus dem Traubenzucker der Mandeln bildet.

Buckland Bull fand in füßen Mandeln nur etwa 1,28 Procent Mandelhefe, während Boullay früher 24 und Bogel in bitteren Mandeln 30 Procent gefunden haben wollte.

## S. 16.

An diese eiweißartigen oder wenigstens den eiweißartigen sehr ähnlichen Berbindungen muß endlich noch die organische Grundlage des Badeschwamms, der Spongia-Arten, angeschlossen werden, welche Biele der tüchtigsten Zoologen und Botaniker, wie mir scheint mit Recht, dem Pflanzenreich zuzählen.<sup>1</sup>) Die von Ervockewit ermittelte

<sup>1)</sup> Bgl. u. A. Wiegmann's und Ruthe's Handbuch ber Zoologie, britte Auflage von Troschel und Ruthe, Berlin 1848 S. 613.

Moleschott, Phys. bes Stoffwechsels.

Zusammensetzung des Badeschwamms beweist, daß derselbe als ein Abskömmling der Siweißkörper zu betrachten ist, der jedoch außer Schwesfel und Posphor auch Jod enthält.

Der Badeschwamm wird nämlich nach Eroockewit durch die Formel 20 (NG C39 H13 O17) + J S3 P5 bezeichnet 1). Dem Außsdruck NG C39 H31 O17), den Musder und Eroockewit in die Formel aufgenommen haben, werden wir unten beim Fibroin der Seide in der Lehre der besonderen Absonderungen des Thierreichs wieder begegnen. Musder glaubt, daß der Badeschwamm nichts Anderes ist als eine Berbindung des Fibroins mit Jod, Schwesel und Phosphor.

In kaltem und kochendem Wasser, Alkohol und Aether, in Ammoniak, in Essigfäure und in verdünnter Salzfäure ist der Badeschwamm unlöslich. Starke Salzfäure und Salpetersäure lösen ihn dagegen auf, ebenso Schweselsäure und Kali, die beiden letzteren jedoch nicht ohne Zersetzung.

Zur Darstellung des Badeschwamms wurden möglichst weiße und weiche Stüdchen Schwamm vom Sande befreit und darauf zweimal mit Aether, Alfohol und Wasser ausgewaschen.

# S. 17.

Eiweißartige Stoffe werden den Pflanzen in feinem der drei Medien geboten, die ich als Ernährungsquellen derfelben beschrieben habe. Diese Ernährungsquellen können also die eiweißartigen Bausstoffe nur durch Bermittlung anderer stickstoffhaltiger Bestandtheile liefern.

Ummoniak ist nun der wesentlichste stickstoffhaltige Bestandtheil der Luft, wie der Ackererde. Es ist also nothwendig, daß die Eiweißskörper aus den Ammoniaksalzen der Erde oder aus der Kohlenfäure und dem Ammoniak der Atmosphäre gebildet werden.

Letteres ist der Fall in denjenigen Flechten, die in dem Boden auf welchem sie sich ausbreiten, keine Humusstoffe vorsinden.

Wenn nun die Feldfrüchte ohne humusfaure Ammoniakfalze

Scheikundige onderzoekingen, uitgegeven door G. J. Mulder, Deel. II. p. 11 en volg.

nicht zur vollsommenen Entwicklung gelangen, wenn man weiß, daß die ganze Menge der eiweißartigen Stoffe in Weizen, Gerste, Hafer, Erbsen, Bohnen, Kartoffeln und Rüben steigt mit der Menge des Ammoniaks in dem Dünger 1), wenn man ferner bedenkt, daß bereits in den jüngsten Wurzelfasern eiweißartige Verbindungen vertreten sind, und endlich, daß die lebendigste Thätigkeit in allen Werkzeugen der Pflanzen an die Gegenwart von Eiweißstoffen geknüpft ist, die in dem Safte jugendlicher Zellen niemals fehlen, so ergiebt sich hieraus unmittelbar, daß es in jenen Källen die Ammoniaksalze der Huminsäure, der Quellsahsäure und der Quellsäure sein müssen, die sich in eiweißeartige Körper umwandeln.

Dieses Endergebniß der Umsetzung des Ammoniaks und der Kohlensäure der Luft oder der humussauren Ammoniakverbindungen der Erde ist durchaus unansechtbar. Denn die Gewißheit einer solchen Thatssache, die Nothwendigkeit der obigen Schlußsolgerung wird nicht im Mindesten dadurch geschmälert, daß man den Weg und die Mittelstusen nicht kennt, auf welchen die Bildung der Eiweißkoffe zu Stande kommt. Ich hebe es also ausdrücklich hervor, daß wir die Einzelnsheiten dieser Entwicklungsgeschichte nicht kennen. Troßdem scheint es mir durchaus nicht überslüssig, durch die Formeln zu versinnlichen, wie leicht eine solche Umsetzung ersolgen könnte, wenn man nur dabei nicht vergessen will, daß der Beweis nicht geliesert ist, daß die Umwandlung nach diesem Schema wirklich ersolgt. Ein Nequivalent des (fünsbasischen) quellsatzauren Ummoniaks kann unter Ausnahme von 1 Veq. Sauerstoff die Eiweißgruppe, 8 Veq. Kohlensäure und 2 Veq. Wasser liesern:

5 NH<sup>4</sup>0 + C<sup>48</sup> H<sup>12</sup> O<sup>24</sup> und O geben N<sup>5</sup> C<sup>40</sup> H<sup>30</sup> O<sup>12</sup>, 8 CO<sup>2</sup> und 2 HO.

Wenn man diese Formeln zusammenzählt, erhält man in bei= den Källen No C48 H32 O30.

Daß Rohlenfäure und Wasser gebildet werden, ist dabei gar nicht nothwendig. Es ist vielmehr wahrscheinlich, daß eine Sauerstoff= entwicklung stattsindet, während der Kohlenstoff und Wasserstoff mit

<sup>1)</sup> John (in Glbena), Erbmann und Marchand, Journal für praktifche Chemie. Bb. L. S. 59. Der procentische Gehalt ber Eiweißstoffe erleibet in ben genannnten Pflanzentheilen sehr häufig eine Berminberung, ber absolute Ertrag ber Ernbten wird aber immer vermehrt.

einem Theil des Sauerstoffs stickftofffreie Berbindungen darstellen. Die mitgetheilten Formeln sollen nur zeigen, wie leicht für eines der humussauren Ammoniatsalze die Umsetzung in die Stoffe der Eiweißsgruppe zu erreichen ist.

Wegen seiner weiten Verbreitung und wegen seiner Löslichkeit im Safte muß das Pflanzeneiweiß als der Mutterförper der übrigen eiweißartigen Verbindungen betrachtet werden. In vielen Pflanzenstheilen sindet sich lösliches Eiweiß, ohne daß ein anderer Eiweißtörper in denselben vertreten wäre. Umgekehrt aber sind der Kleber der Getreidesamen, der Erbsenstoff der Hülsensrüchte, die Diastase der Gerste, die Mandelhese der Mandeln und der Pfirsichkerne immer von löslichem Eiweiß begleitet.

Ich babe oben nach Harting und Mulber angegeben und fann es aus eigener Beobachtung bestätigen, wie bas ungelöfte Ciweiß vorzugsweise in den verdidenden Schichten alterer Zellen enthalten ift. Offenbar wird also das lösliche Giweiß in die aus Holzstoff bestehen= den Theile der Zellwand, in die verdickenden Schichten, die Spiralfaden, Ringfasern, Netkfasern und ähnliche Gebilde abgelagert. andert dabei feine Gigenfchaften und feine Zusammensetzung. Diefes Endziel der Wirfung ift befannt. Aber ein allzu weiter Weg der Forschung trennt und noch von diesem Endziel, als daß man es wa= gen follte auch nur Muthmaßungen vorzubringen über die vermitteln= den Einflüsse, welche das lösliche Eineiß bier in Kleber, dort in Erb= fenstoff, an einer anderen Stelle wieder in Mandelhese verwandeln. Auf diesem Wege kann und indessen die Begeisterung erfreuen über die wichtige Errungenschaft der Mulder'schen Forschungen, baß die Pflanzen im Stande find, aus einfachen Beftandtheilen ber Luft und Berwefungserzeugnissen ber Erde, aus Roblenfäure, Ammoniaf und humusfäuren diejenigen organischen Berbindungen zu bereiten, ohne welche die höchst organisirten Werfzeuge von Pflanzen und Thieren feinen Bestand haben und feine lebensfräftige Berrichtung äußern.

## Rav. II.

# Die ftarkmehlartigen Körper.

#### S. 1.

Die stärknehlartigen Körper sind durch ihre Aehnlichkeit in der Zusammensehung, durch mancherlei Eigenschaften, durch ihre große Berbreitung in dem Pflanzenreich, vor allen Dingen aber durch ihre Entwicklungsgeschichte zu Einer großen Gruppe verbunden.

Der Zellstoff, das Stärknehl, Jnulin, Dertrin und Gummistimmen in ihrer Zusammensehung mit einander vollkommen überein. Die Zuckerarten unterscheiden sich von den genannten Verbindungen durch einen unbedeutenden Mehrgehalt von Wasserstoff und Sauersstoff. Der Zucker aber enthält, ebenso wie alle die obengenannten Körper, neben einer beträchtlichen Menge Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff im Wasserbildungsverhältnisse.

Bon diesem allgemeinen Typus der Zusammensetzung entfernen sich nur die Holzstoffe, der Kork und die zur Pektinreihe gehörigen Berbindungen.

## §. 2.

Alle jugendliche Zellwände bestehen aus Einem und demselben Stoffe, der mit dem Namen Zellstoff, Cellulose, belegt wurde. So sindet man ausschließlich Zellstoff in der Wand der ovalen Parenschunzellen von Aloë lingua und den runden Parenchunzellen von Agave americana, in den jungen Spiralfäden und in der Wand der Spiralfaserzellen der letztgenannten Pflanze, in der Wand der Spiralgesäße von Mammillaria pusilla, der Ringsaserzellen von

Opuntia microdasys, der Nethfaserzellen von Tradescantia virginica. Aus Zelstoff besteht die innere Wand der porösen Zellen von Vitis vinisera und Cycas revoluta, die Wand der jungen Holzzelsten, der Cambiumzellen, der Nindenparenchymzellen, die nicht versdickte Wand der Markzellen verschiedener Pflanzen, die innere Schichte, bisweilen sogar die ganze Wand der Milchsaftgefäße. (Harting und Mulber).

Wenn die Zelle älter wird, so werden nach und nach verschiebene Stoffe in oder gegen ihre Wandung abgelagert, und in Folge dessen der Zellstoff mit anderen Bestandtheilen der Pslanze vermischt. Deshalb sindet man die Spiralfäden, die Ningsasern und Netzsasern, welche der Innenwand der Pslanzenzellen anliegen, nur im ganz jugendlichen Zustande vorherrschend aus Zellstoff, in älteren Zellen dagegen aus mittlerem Holzstoff zusammengesetzt. Der es liegen Schichten von mittlerem und äusserem Holzstoff um eine innere Wand, die selbst aus Zellstoff besteht; so in den Holzzellen (Harting und Mulber). Nach Mitscherlich sind die Zellen im Holze des Steins der Steinsrüchte von einer Kortschichte umgeben, welche durch die innere Zellstoffwand hindurchgeschwipt ist 1).

Eiweiß, Holzstoff, Stärkmehl, Pflanzenschleim, Pektose können aber auch die junge Zellwand durchdringen, so daß man die
einzelnen Stoffe nicht an getrennten Schichten erkennt. Daher besteht die dicke äussere Wand der Zellen des regelmäßigen Parenchyms
von Cycas revoluta nicht ausschließlich aus Zellstoff, sondern aus
Zellstoff und Pektose, wie Mulder vermuthet. Die Wand der Sollenchymzellen unter der Epidermis bei Phytolacca decandra, Opuntia brasiliensis, Sambucus nigra, Tilia parvisolia ist ein inniges
Gemenge von Zellstoff und Pektose. In den Zellwänden des
schwammssörmigen Parenchyms von Musa paradisiaca ist dem Zellstoff ein eiweißartiger Körper beigemischt. Und in den Samen von
Iris cruciata und Alstroemeria aurea ist der Zellstoff der Wände
zur größeren Hälste durch Pflanzenschleim, in der mittleren Schichte
der Bastsaserzellen von Agave americana durch Holzstoff verdrängt.
(Harting und Mulder).

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bt. LXXV. G. 314.

S. 3.

Für die Zusammensetzung des Zellstoffs wird nur von Mulder die Formel C24 H21 O21 vertheidigt. Alle übrige Forscher leiten aus ihren Zahlen den Ausdruck C12 H10 O10 ab, z. B. ganz neuers dings wieder Mitscherlich 1).

In Wasser, Alkohol, Nether, verdünnten Säuren und Alkalien ist der Zellstoff unlöslich. Durch keine Eigenschaft wird aber der Zellstoff besser bezeichnet, als durch seine Fähigkeit mit Schweselsäure in Stärkmehl umgewandelt zu werden. Diese von Schleiden entsteckte Umsehung wird nach Harting und Mulder, die bei der Untersuchung von Pflanzengeweben einen so schönen Gebrauch dieser Eigenschaft machten, am allerbesten durch das dritte, zweite und erste Hydrat der Schweselsfäure hervorgerusen. Je reiner der Zellstoff ist, desto verdünnter darf die Schweselsfäure sein, um die Stärkmehlbildung zu bewirfen. Eine ganz gesättigte, sprupdicke Auslösung der Phosphorsäure leistet nach Mulder 2) dasselbe wie das zweite Hydrat der Schweselssäure; Salzsäure und Salpetersäure dagegen nicht.

Weil nun Stärfmehl durch Jod blau gefärbt wird, so giebt es fein besseres Mittel die Gegenwart des Zellstoffs zu erkennen, als wenn man den betreffenden Pflanzentheil mit Jodtinctur beseuchtet und, nachdem der Alfohol verdunstet ist, mit dem geeigneten Schwefelfäurehydrat behandelt. Hat man das Pflanzengewebe nicht vorher getrocknet, dann erhält man auf den Zusat der Säure einen krystallinischen Niederschlag des Jods.

Das aus dem Zellstoff gebildete Stärkmehl verwandelt sich durch Schweselsäure nach und nach in Dextrin und Zucker. Wenn also die Säure zu stark oder zu lange eingewirkt hat, dann wird durch das Jod keine blaue, sondern eine dunkel rothbraune Farbe hervorgesbracht. Deshalb arbeitet man bei mikrochemischen Untersuchungen am besten mit dem dritten Hydrat der Schweselsfäure. Und aus demsselben Grunde ist es vorzuziehen, die Gegenstände vorher mit Jod zu behandeln und sie von dem Augenblicke des Zusatzes der Schweselssäure an genau zu bevbachten. Auf diese Weise sind die Angaben

<sup>1)</sup> A. a. D. Bb. LXXV. S. 306.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 435.

über das Vorkommen des Zellstoffs von Harting und Mulber gefunden.

Nach neueren Untersuchungen halt Mitscherlich es für wahrscheinlich, daß auch die Alfalien Zellstoff in Stärtmehl verwandeln. Wenn die Alfalien eine Zeit lang eingewirft haben, dann wird der mit Jod behandelte Zellstoff nach ihm violett.

Als Zellstoff wird also dieser Körper von Säuren und Alfalien nicht gelöft, wohl aber nachdem die durch diese Stoffe eingeleitete

Umsehung bis zur Dertrinbildung fortgeschritten ift.

Wenn man den Zellstoff durch Schweselsäure in Stärkmehl umgewandelt hat, kann man nach Mulder durch Auswaschen der Schweselsäure das Stärkmehl in einen Stoff umsetzen, der durch Jod nicht mehr blau gefärbt wird. Mulder hält es für wahrscheinlich, daß dabei eine Rückbildung des Zellstoffs aus dem Stärkmehl sich ereignet 1).

Diaftase verwandelt ben Zellftoff in Dextrin (Payen, E. S.

von Baumbauer).

Aus der fo überaus weiten Berbreitung, durch welche der Bellftoff alle andere Pflanzenbestandtheile übertrifft, indem er nicht nur wie das Eimeiß beinahe überall, fontern auch überdies in reichlicher Menge auftritt, ergiebt fich, daß fehr verschiedene Pflanzentheile zu feiner Darftellung benütt werden fonnen. Payen hat ben Bellftoff aus ben Samenknospen (Gierchen) ber Mandeln, ber Nepfel und ber Sonnenblume, aus Gurfenfaft, Gurfengewebe, Sollundermart, dem Mark von Aeschynomene paludosa, Baumwolle und Wurzelfpigen (fogenannten Burgelfchwämmchen) bereitet. Später unterfuchte Papen benfelben Stoff aus den Blättern der Endivie, der Aylanthus glandulosa, ber Agave americana, ber virginischen Pappel, aus dem Golg ber Coniferen, dem Rern ber Samenknospe (Perispermium) von Phytelephas, aus Conferven, Flechten und Pilgen. Er wies nach, bag geborig gereinigtes Medullin, Jungin, Lichenin nichts Underes find als Zellftoff. Fromberg hat den Zellftoff aus isländischem Moos, aus Rüben, Weißfraut, Endivie, E. 5. von Baumhauer aus den Gamen von Phytelephas, Rotos= nüffen, dem holze des Goldregens, der Ulme, des Tulpenbaums und aus dem Klachse gewonnen. Rurg, es giebt wohl feinen allge=

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 434, 435.

mein verbreiteten Pflanzenbestandtheil, der aus so verschiedenen Fundorten untersucht ware.

Am allerbesten eignen sich junge Wurzeln oder junges Mark zur Darstellung des Zellstoffs. Zu diesem Behuse werden sie mit Wasser, Alfohol, Aether, verdünnter Salzsäure und verdünntem Kali ausgewaschen. Getrocknet bildet der Zellstoff eine grauweiße, zähe Masse, die im specifischen Gewicht beinahe mit Wasser übereinstimmt. Reiner Zellstoff aus Mandeln schwimmt oben im Wasser oder bleibt auf dem Boden des Gefässes liegen, je nach der Lage, in welche man ihn von Ansang an gebracht hat.

## S. 4.

Vald spiralförmig nach innen, bald schichtenweise nach außen lagern sich in den Gefäßpflanzen Holzstoffe gegen die aus Zellstoff bestehende jugendliche Zellwand, die bei den Zellenpflanzen das ganze Leben hindurch des Holzstoffs entbehrt.

In den jungen Spiralfäden, Ringfasern, Netfasern ist neben dem Zellstoff schon frühe mittlerer Holzstoff enthalten, dessen Menge beim Altern der Zelle beständig zunimmt; so in den Spiralgefäßen von Mammillaria pusilla, in den Ringfaserzellen von Opuntia microdasys, den Netfaserzellen von Tradescantia virginica.

Aeltere Markzellen besitzen um die innere Zellstoffschichte eine Lage von mittlerem Holzstoff, z. B. in dem vierten und siebenten Internodium von Hoya carnosa. Ebenso die Holzzellen und die Bastsaserzellen. Der mittlere Holzstoff scheint also durch die Zellstoffswand nach außen hindurchzuschwißen.

Außer diesem mittleren Holzstoff enthalten aber die ausgebildeten Holzzellen noch eine dritte Schichte nach außen, welcher Mulsder den Namen äußeren Holzstoff gegeben hat. Auf gleiche Weise ist in den Treppengefäßen von Aspidium Filix mas der mittlere Holzstoff der Fasern von einer Schichte äußeren Holzstoffs umgeben.

Bisweilen liegt der äußere Holzstoff unmittelbar der Zellstoffswand an, ohne zwischenliegenden mittleren Holzstoff. In einem jungen Internodium von Clematis vitalba findet man die Wand der Holzstellen nur aus Zellstoff zusammengesetzt. Sind die Holzzellen etwas älter, dann liegt zunächst eine Lage äußeren Holzstoffs um die Zellstoffwand, und zuletzt entwickelt sich zwischen beiden der mittlere Holzstoffwand, und zuletzt entwickelt sich zwischen beiden der mittlere Holzstoffwand, und zuletzt entwickelt sich zwischen beiden der mittlere Holzstoffwanden

stoff. Dagegen sehlt diese mittlere Schichte dauernd in der Wand der porösen Zellen von Vitis vinisera und Cycas revoluta. Diese porösen Zellen enthalten einen Utriculus internus, dann folgt nach außen eine nur aus Zellstoff bestehende Zellwand, welcher der äußere Holzstoff unmittelbar anliegt. Es sind gleichsam Holzzellen ohne mittleren Holzstoff, so wie sich umgekehrt die älteren Markzellen daburch von den Holzzellen unterscheiden, daß ihnen die äußere Holzstoffsichte sehlt. — Die Rindenparenchunzellen von Clematis vitalba scheinen gleichfalls nur aus Zellstoff und äußerem Holzstoff zu bestehen.

Die äußere Schichte der Milchsaftgefäße von Euphordia caput Medusae stimmt, soweit ihre Eigenschaften bis jest beobachtet sind, mit der äußeren Hulle der Holzzellen überein.

Indeß scheint der äußere Holzstoff auch nach innen vom mittleren Holzstoff liegen zu können. In den Bastfaserzellen von Agave americana soll diesseits und jenseits der mittleren Wand, die aus mittlerem Holzstoff und etwas Zellstoff besteht, eine Schichte äußeren Holzstoffs zugegen sein. (Harting und Mulder).

Diese Lagerung der Holzstoffe um die Zellstoffwand hat Papen veranlaßt, dieselben mit dem Namen des frustenbildenden Stoffs (matière incrustante) zu bezeichnen. Allein fast ebenso häusig ist der mittlere Holzstoff in einer und derselben Schichte mit Zellstoff innig gemischt. So sindet man in den verdickten Zellwänden von Hoya carnosa, in den Spiralfäden und den von diesen abgeleiteten Gebilden ein inniges Gemenge von Zellstoff und mittlerem Holzstoff. Der Holzstoff wird also nicht bloß um, sondern auch in die Zellstoffwand abgelagert. (Harting und Mulder).

## 6. 5.

Für den krustenbildenden Stoff, der aber noch mit Zellstoff versunreinigt war, fand Papen die Formel  $C^{35}H^{24}O^{20}$ . Fromberg und E. H. von Baumhauer analysirten das ganze Holz und geslangten sür dasselbe zu dem empirischen Ausdruck  $C^{64}H^{44}O^{39}$ . Insdem Mulder von dieser Formel seinen Zellstoff  $(C^{24}H^{21}O^{21})$  abzog, leitete er sür den mittleren und äußeren Holzstoff zusammen die Fors

mel C<sup>40</sup> H<sup>23</sup>O<sup>18</sup> ab <sup>1</sup>). Mulder selbst analysirte später die gereinigten Spiralfäden von Agave americana und gelangte sür dieselben zu der Zusammensehung C<sup>64</sup> H<sup>49</sup>O<sup>47</sup>. Auch diese Spiralfäden bestehen aus Zellstoff und (mittlerem) Holzstoff. Mulder zog also sür den Zellstoff C<sup>24</sup> H<sup>21</sup>O<sup>21</sup> ab und legte dem mittleren Holzstoff den Ausdruck C<sup>40</sup> H<sup>28</sup>O<sup>26</sup> bei <sup>2</sup>). Allein die Zusammensehung des ganzen Holzes sührte zu sehr verschiedenen Formeln, was um so weniger zu verwundern ist, da das Holz ein Gemenge von vier Stoffen, von mittlerem und äußerem Holzstoff, von Eiweiß und Zellstoff darstellt. So sand von Baumhauer sür das Holz des Goldregens und der Ulme C<sup>64</sup> H<sup>47</sup>O<sup>45</sup>, für das Holz des Tulpenbaums C<sup>64</sup> H<sup>48</sup>O<sup>47</sup> <sup>3</sup>), während die oben angegebene Formel C<sup>64</sup> H<sup>44</sup>O<sup>39</sup> sich auf das harte Holz des Steins von Psirsichen, Nüssen, Kotosnüssen und Mandeln bezieht.

Aus Chevandier's Zahlen für das Holz berechnet Mulder durch Abzug der Siweißgruppe (N<sup>5</sup> C<sup>40</sup> H<sup>30</sup> O<sup>12</sup>) und seiner Zellstoffsformel (C<sup>24</sup> H<sup>21</sup> O<sup>21</sup>) den Ausdruck C<sup>599</sup> H<sup>427</sup> O<sup>401</sup>. Wenn man diese Zahlen auf C<sup>40</sup> zurücksührt, ergiebt sich C<sup>40</sup> H<sup>28</sup> O<sup>27</sup> für mittleren und äußeren Holzstoff zusammen. Da nun Mulder für den mittlezren Holzstoff der Spiralfäden zu der Formel C<sup>40</sup> H<sup>28</sup> O<sup>26</sup> gelangte, so hält er sür wahrscheinlich, daß der mittlere und der äußere Holzstoff mit einander isomer sind.

Da indeß alle diese Formeln nur aus der Analyse von verschiedenen Gemengen gesunden wurden, ohne irgend eine Bürgschaft, daß gerade 1 Acq. Zellstoff oder 1 Acq. Eiweiß mit den betreffenden Holzstoffen verbunden ist, so versteht es sich ganz von selbst, daß es höchst willfürlich wäre, wenn man diesen Formeln einen wissenschaftlichen Werth beilegen wollte. Während Mulder z. B. in dem harten Holz der Steinfrüchte oder in den Spiralfäden 1 Acq. Zellstoff auf 1 Acq. der betreffenden Holzstoffe annimmt, bringt er bei Chevandier's Zahlen für 1 Acq. Zellstoff und 1 Acq. Eiweiß

<sup>1)</sup> Mulber's Scheikundige onderzoekingen Deel II, in von Baumhauer's Abhandlung G. 210, bei Fromberg S. 338.

<sup>2)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel III, p. 341 - 343 und physiologische Chemie, in ber von mir besorgten Uebersetzung S. 447, 448.

<sup>3)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel II, p. 204, 205.

15 Neg. Holzstoff in Rechnung. Mulder halt benn auch in neuester Zeit') felbst jene Ausdrücke nur für Winke, die uns wenigstens ein annäherndes Bild von der Zusammensetzung der Holzstoffe geben können.

So viel scheint aus allen jenen Formeln mit Gewißheit abgeleitet werden zu dürfen, daß in beiden Holzstoffen weniger Sauerstoff mit dem Wasserstoff verbunden ist, als dem Wasserbildungsverhältnisse entspricht.

Nach Mulder unterscheidet sich die Zusammensetzung des harten Holzes deshalb von jungem, weichem Holze, weil jenes Ulminsäure enthält2). Bon jenem Ulmingehalt soll die braune Farbe der Steine der Steinfrüchte herrühren. Der mittlere Holzstoff wird leicht in Ulminsäure verwandelt, denn

Mittlerer Holzstoff Ulminsäure  $C^{40}$   $H^{28}$   $O^{26}$  — 14[HO =  $C^{40}$   $H^{14}$   $O^{12}$  3).

Der äußere und der mittlere Holzstoff sind beide unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und verdünnten Säuren. In Alkalien lösen sich die Holzstoffe und aus der Lösung werden sie durch Säuren gefällt. In Folge dieser Löslichkeit werden die Wände der Holzzellen dünner, wenn man das Holz mit Kali kocht.

Durch Schwefelfäure wird ber mittlere Holzstoff in Ulminfäure verwandelt, mahrend ber äußere Golzstoff badurch nicht angegriffen wird. Starte Schwefelfäure löft ben mittleren Holzstoff auf.

Jod und Schweselsäure ertheilen ben beiden Holzstoffen eine braune Farbe. In den Pflanzengeweben läßt sich der mittlere Holzstoff vom äußeren sehr häusig dadurch mitrostopisch unterscheiden, daßmit dem mittleren Holzstoff Zellstoff vermischt ist; weil nun der Zellstoff durch Jod und Schweselsäure blau wird, so erhält das Gemenge von Zellstoff und mittlerem Holzstoff durch diese Prüfungsmittel eine grüne Farbe. Auf die Weise treten nach der Behandlung mit Jod und Schweselsäure in erwachsenen Holzzellen drei verschieden gefärbte Schicksten aus: eine innere blaue, aus Zellstoff bestehend, eine mittlere grüne,

<sup>1)</sup> Phyfiolog. Chemie, S. 483.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 484.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 448.

in welcher dem mittleren Holzstoff Zellstoff beigemischt ist, und nach außen eine braune von äußerem Holzstoff.

Wegen des innigen Zusammenhangs des Zellstoffs mit den Holzstoffen ist es bisher nur sehr mangelhaft gelungen, die letzteren rein darzustellen. Papen bereitete Holzstoff, indem er Holz in Kali löste und dann mit Säuren niederschlug. Allein auch der Zellstoff wird theilweise in Kali gelöst, der Holzstoff in Ulminfäure verwandelt. Deschalb hat Papen ein Gemenge von Holzstoff, Zellstoff und Ulminfäure der Analyse unterworsen. Mulder benutzte die aus mittlerem Holzstoff und Zellstoff bestehenden Spiralfäden von Agave americana, um wenigstens annähernd reinen Holzstoff zu gewinnen. Diese Spiralfäden wurden mit starter Essigsäure, mit Wasser, Alsohol und Uesther ausgewaschen. Durch die Essigsäure wird das eingemengte Siweiß, durch die anderen Lösungsmittel etwaige Harze, Wachs, Fett und Farbstoff entsernt, und auf diese Weise wenigstens ein Gemenge erhalten, das nur aus Sinem Holzstoff, dem mittleren, und aus Zellsstoff besteht.

### S. 6.

Nach dem Zellstoff hält Mitscherlich den Kork, das sogenannte Suberin, sür den wichtigsten Bestandtheil der Zellwand. Die Kartosseln sind von mehren Schichten überzogen, deren Zellen aus Kort bestehen. Sbenso sind die zartesten Pslanzenhaare häusig mit einer dünnen Kortschichte bedeckt. Nach Mitscherlich Istimmt nämlich der von Brongniart und Mulder als Suticula beschriebene Körper mit dem Kortschoff überein; so das Häutchen, welches die Dorne und bei den meisten Pslanzen die Zellen der Oberhaut überzieht. Dahin gehört also z. B. die Suticula der Blätter von Agave americana, serner der Kort der Kortsiche, aber auch der Linden, Pappeln, Weiden und anderer Bäume, und, wie es scheint, auch die äußere Haut der Sporen und Pollenkörner?).

<sup>1)</sup> Liebig und Wöhler, Annalen. Bb. LXXV, G. 310 u. folg.

<sup>2)</sup> Bgl. Mohl, bie vegetabilifde Belle in R. Wagner's Sandwörterbuch Bb. IV, S. 196.

In der Cuticula bildet der Kork nach harting und Mulder feine Zellen, sondern eine ganz gleichförmige Masse. Nach Mitscher= lich stellt der Kork nicht selten die äußerste Schichte der Zellwände dar, so zwar daß er die einzelnen Zellen gleichsam zusammenkittet.

Mitscherlich hat den Kork analysitt und dieselben Zahlen gesunden, welche Döpping früher schon sür den Kork der Korkeiche und Mulder später für die Cuticula von Agave americana erhielt. Aber auch der Kork läßt sich so schwer reinigen, daß Mitscherlich die Zusammensehung noch nicht durch eine Formel auszudrücken wagt.

Wasser, Alfohol, Aether, starte Essigfäure lösen den Kork nicht auf, ja selbst von starker Sweselfäure wird dieser Stoff nur sehr langsam angegriffen. Die Suticula läßt sich von vielen Pflanzentheilen durch Schweselsäure trennen; sie bleibt unversehrt, während der Zellstoff gelöst wird. Hiebei erleidet die Suticula indeß eine Zersehung, wie darauß hervorgeht, daß sie eine bräunliche Farbe annimmt. Jod und Schweselsäure färben den Korkstoff braun. Ein sehr bezeichnenzdes Merkmal des Korks besteht darin, daß er sich so gut wie gar nicht vom Wasser beneßen läßt und dadurch in hohem Grade das Austrocknen verhindert bei allen Pflanzentheilen, welche er überzieht.

Durch Salpetersäure wird der Korf oxydirt; die Korkzellen schwelslen auf, wenn sie mit dieser Säure behandelt werden, und lösen sich in Kali. Die Ausnahme des Sauerstoffs verwandelt den Kork in eine Reihe von Säuren, deren Endglieder Korksäure (C<sup>8</sup> H<sup>6</sup> O<sup>3</sup> + HO) und Bernsteinsäure (C<sup>4</sup> H<sup>2</sup> O<sup>3</sup> + HO) sind. Die ersten Erzeugnisse dieser Oxydation besitzen eine röthliche Farbe.

Um leichtesten läßt sich der Korkstoff aus dem Kork der Korkseiche gewinnen, indem man denselben mit Wasser, Alfohol, Aether und starker Essigfäure reinigt.

#### S. 7.

An die Holzstoffe und den Kork schließt sich noch ein vierter Körper, der die Zellenwände verdickt und unter dem chemisch schlecht bezeichnenden Ramen des hornigen Albumens bekannt ist. Ich will ihn Hornstoff nennen, wobei freilich nicht an die hornigen Gewebe der Thiere gedacht werden darf. Dieser Hornstoff verdickt den Pflanzenschleim der

Zellwände in den Samen von Iris cruciata und Alstroemeria aurea (Harting und Mulder).

Mulder hat nach seinen Analysen dem Hornstoff der lettge= nannten Samen die Formel C24 H19 O19 beigelegt 1).

In Wasser, Alfohol und Aether ist der Hornstoff unlöslich. Durch Rali quillt er auf; ebenso durch Salpetersäure. Jod und Schwefelsfäure färben ihn hellgelb, nicht blau.

Mulder stellte diesen Hornstoff dar aus den Samen von Iris und Alstroemeria, indem er sie nach Entsernung der Oberhaut und des Embryo mit Aether, Wasser und Alfohol auszog.

#### §. 8.

Stärkmehl findet sich am häufigsten als Inhalt der Zellen, in der Gestalt von ovalen oder rundlichen Körnern, die aus mehren um Einen Mittelpunkt gelagerten Schichten bestehen. Wenn die Stärkmehlkörner sehr dicht zusammengedrängt sind, werden sie vieleckig. Formsloß sindet sich das Stärkmehl in den Samen von Cardamomum minus und vielleicht in der Ninde der Jamaica-Sassaprille (Schleisden)<sup>2</sup>).

Nach Payen's Beobachtungen ist das Stärkmehl um so reichlicher vertreten, se weniger die Pflanzentheile dem Licht ausgesetzt sind. So sindet man in den Wurzeln mehr Stärkmehl als in dem Stamm, in dem Mark der Stengel mehr als an der Obersläche. Die Cacteen besitzen im Innern des Marks die größten Körner. In den Schuppen von Zwiebeln verschwindet das Stärkmehl nach und nach, wenn sie dem Lichte ausgesetzt werden. Es sehlt ferner in der Oberhaut und den derselben nahe liegenden Zellen, nach Mitscherlich z. B. auch in den Kortzellen der Kartosseln.

Alle jugendliche Pflanzentheile bestehen ausschließlich aus Zellstoff. In jungen Burzeln, Sprossen, Stengeln ist fein Stärkmehl enthalten. Ebenso sehlt es in Gefäßen und Intercellulargängen.

Biele Flechten enthalten Stärkmehl, die sogenannte Mood-ftärke, in der Zellwand. Das Stärkmehl übernimmt also hier die

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen Deel III. p. 269.

<sup>2)</sup> Schleiben, Grundzuge ber wiffenschaftlichen Botanit, Bb. I, G. 176.

Rolle eines die Zellwand verdickenden Stoffs. Die Zellwand verstünnt sich, wenn man sie mit Wasser auskocht (Mulder).

Das Stärfmehl der Gefäßpflanzen sowohl, wie die Mookstärke, ift nach der Formel C12 H10 O10 zusammengesetzt.

Kaltes oder auch warmes Wasser, dessen Wärme 55° C. nicht übersteigt, macht die Stärkmehltörner bloß aufquellen. Wasser von 72° wird schon in größerer Menge von den Körnchen aufgenommen und macht die äußeren härtesten Schickten plagen. Erhöht man den Wärmegrad bis zum Sieden, dann gehen 99 Hundertstel durch das Filtrum. Diese warme Lösung gesteht beim Erfalten zu Kleister.

Reibt man die Stärfe mit Quargfand, dann werden die äußeren härtesten Gullen gesprengt und auch von kaltem Wasser eine bedeutendere Menge gelöst (Guérin-Barry).

Von Alfohol und Aether wird die Stärfe nicht aufgenommen; ebenso wenig von fetten und flüchtigen Delen.

Erhist man das Stärfmehl in einem verschlossenen Gefäß bis zu 150°, dann wird es in fünf bis sechs Stunden gelöst. Beim Erstalten setzt sich die Stärfe aber wieder in Kügelchen ab, die sich bei 72° reichlich lösen (Jacquelain).

Aus der wässerigen Lösung wird das Stärkmehl durch basisch effigsaures Blei und durch Barntwasser gefällt. Galläpfeltinctur erzeugt einen gelben Niederschlag, der bei 36° C. verschwindet und bei 30° wieder erscheint.

Säuren setzen die Stärke nach vorherigem Aufquellen der Körner in Dextrin und das Dextrin in Zucker um. Durch Diastase oder
durch Röstung geht die Dextrinbildung ebenso vor sich. Nach Mohl')
geschieht die Umwandlung durch Diastase in der lebenden Pflanze so,
daß die Stärkeförner sest bleiben und von außen nach innen schichtenweise gleichsam angesressen und ausgelöst werden.

Das eigenthümlichste Merkmal des Stärkmehls, das im Jahre 1814 von Colin und Gaultier de Claubry entdeckt wurde 2), besteht in der violettblauen Farbe, die es, im festen wie im gelösten

<sup>1)</sup> Mohl, bie vegetabilische Belle in R. Wagner's Sandwörterbuch, Bb. IV. S. 207.

Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII. Décembre 1850.
 p. 410, 411.

Zustande, und selbst bei großer Berdünnung mit Jod annimmt. In nicht zu dünnen Lösungen entsteht ein blauer Niederschlag von Jodsstärke, der nach Laffaigne aus C<sup>12</sup> H<sup>10</sup> O<sup>10</sup> -- I besieht. Papen dagegen behauptet, daß der höchste Jodgehalt des Niederschlags etwa Einem Aequivalent auf 10 Aeq. Stärkmehl entspricht.

In der Berbindung des Jods mit der Stärke haben wir den Uebergang von einer chemischen zu einer physikalischen Verbindung. Für eine Anziehung der Atome in unmeßbaren Entzernungen spricht es, daß sich die Jodstärke viel schwerer zersetzt als reines Stärkmehl. Jodstärke bis zu 200—220° erhist wird weder vollständig entfärbt, noch in Dertrin verwandelt. Dagegen wird die Annahme einer blosken Anziehung im Sinne der Physiker dadurch begünstigt, daß sich durch Waschen mit Alkohol der Jodgehalt vermindert.

Erwärmt man die blaue Lösung der Jodskärke bis zu 66° C., dann verschwindet die blaue Farbe. Beim Erkalten kehrt sie wiesder. Durch das Erwärmen soll sich aus Jod und Wasser Jodwasserschoff und Jodsäure bilden, die sich beim Erkalten wieder in Jod und Wasser umsehen. Aus

# 5 HO and 6 J wird 5 HJ and JO5

und umgekehrt. Dadurch wird es befriedigend erklärt, warum nach zu häufig wiederholtem oder zu lange fortgesehrem Erhiken die blaue Farbe auch beim Erkalten nicht wiederkehrt; es wird dabei der flücktige Jodwasserschaft zuletzt gänzlich entfernt.

Moosftärke g'eht sich als eine Nebergangsstufe zum Derkin oder auch zum Inulin dadurch zu erkennen, daß sie mit kod nicht blau, sondern gelb gesächt wird. Vieben der Moosstärke kommt aber gewöhnliches Stärkmehl in Flechten vor. Dichte Lösungen nehemen deshalb mit Sod eine grüne Forde an, mährend sich verdünnte Mischungen in eine obere blaue und eine untere gelbe Schichte irenen. In dieser gelben Schichte ist auch Inulin vorhanden, das im Berhalten zu Iod mit der Arossstärke übereinstimmt. Dagegen entferrt sich die Moosstärke vom Inulin wieder daburch, daß sie, wie das gewöhnliche Stärkmehl, durch Bleiessig gefällt wird (Mul cr).

Während sich die Stärkeförner aus Gefäßyslanzen houptfächlich durch ihre Größe, durch ihre Gestalt und durch die Dichtigkeit ihres Kleisters von einander unterscheiden (Pfass), sinden sich in dem Berhalten der Stärke verschiedener Flechten bedeutendere Abweichungen. Beim Berdunsten bedeckt sich die Moosskärke von Cotraria

islandica und die von Lichen fastigiatus mit einer Haut. Während nun die Stärke des Isländischen Moofes beim Erkalten gallertig gesteht, ist dies nicht der Fall mit dem Stärkmehl von Lichen fastigiatus und Lichen fraxineus. Die beiden letzteren Stärkmehlarten werden überdies durch Galläpfeltinctur nicht gefällt. Die Stärke von Lichen fraxineus giebt mit Bleiessig gar keinen, die von Lichen fastigiatus nur einen gallertig durchsichtigen Niederschlag (Mulder).

Aus zerriebenen Kartoffeln bereitet man das Stärkmehl, indem man sie in grober Leinwand unter Wasser knetet. Dann dringt durch die Maschen milchichtes Wasser, aus welchem die Stärkekörner sich absehen, die man durch Waschen mit kaltem Wasser reinigt.

Um die Moosstärke aus Flechten zu gewinnen, befreit man den Pflanzentheil durch Kali von seinem Bitterstoff (Cetraria islandica z.B. von der Setrarsäure). Dann kocht man die Flechten mit Wasser aus, siltrirt die erkaltete Flüssigkeit und läßt die Stärke sich absehen. Ein schwarzfärbender Stoff wird nach Guérin=Barry dadurch entsernt, daß man die siedendheiße Lösung mit Alkohol verseht. Es entsteht

ein farbloser Niederschlag, der beim Trodinen gelblich wird.

### S. 9.

Eine Abart, die sich bereits weiter von dem Stärfmehl entferni, als die Moosstärfe, ist das Inulin, das nach Schleiden und Mohl bisweilen in Körnchen vorkommt 1).

Dbgleich es etwas unwahrscheinlich klingt, wenn Mulber 2) dem Inulin eine weit größere Berbreitung im Pflanzenreich beilegt, als dem gewöhnlichen Stärfmehl, so ist doch nicht zu läugnen, daß es in den Wurzeln von Dahlia, Inula Helenium, Leontodon Taraxacum, Cichorium Intybus, überhaupt in den Wurzeln sehr viesler Spngenesisten reichlich vorhanden ist. Daher die älteren Namen Dahlin, Helenin, Spnantherin, serner Datiscin von Datisca cannabina.

Für die Zusammensetzung ist C12 H10 O10 unzweiselhaft der wahre Ausdruck, der auch von Mulder für das Inulin aus Inula

<sup>1)</sup> Mohl, a. a. D. S. 208.

<sup>2)</sup> Physiologische Chemie S. 227.

Helenium und Leontodon Taraxacum gefunden wurde. Denn die von Parnell und Eroockewit für das Inulin der Georginenswurzel erhaltenen Zahlen, aus welchen diese Forscher die Formel  $C^{24}$   $H^{21}$   $O^{21}$  ableiteten, beziehen sich höchst wahrscheinlich auf ein mit Zucker verunreinigtes Inulin.

Das Inulin, für welches Mulber's Formel gefunden wurde, ist nämlich in kaltem Wasser schwer löslich, es wird aber durch blos ßes Kochen in Wasser nach und nach in Zucker und dadurch in ein leichter lösliches Gemenge verwandelt. Da nun mit der Löslichkeit des Inulins zugleich der Wasserstoff und Sauerstoff zusnehmen, da ferner Zucker leicht in Wasser löslich und reicher an Wasserstoff und Sauerstoff ist als das Inulin, so muß gewiß angenommen werden, daß Parnell und Eroockewit mit Zucker versmischtes Inulin untersucht haben.

Warmes Wasser löst Inulin auf. Beim Erkalten setzt sich das Inulin pulverförmig ab; es tritt keine Kleistervildung ein. In Alskohol und Aether ist das Inulin unlöslich.

Richt nur durch langes Rochen, auch durch Effigfäure wird Inulin in unfrystallisierbaren Zucker verwandelt (Papen).

Jod ertheilt dem Inulin eine gelbe Farbe (Mulder). Durch Bleizucker und Kalkwasser wird die Inulinlösung nicht, durch Baryts wasser nur schwach und nur in der Kälte getrübt.

Inulinlösungen lenken den polarisirten Lichtstrahl nach links.

Man bereitet sich Inulin, indem man die Wurzeln einer der obengenannten Pflanzen, z. B. Georginenwurzeln in grober Leinwand zu einem Brei zerreibt und das Wasser durch die Maschen drückt. Das Wasser sließt milchicht durch und das Inulin sett sich daraus beim Stehen ab. Weil sich das Inulin auf einem Filter nicht waschen läßt, so rührt man es in einem Gefäß so lange wiederholt mit Wasser an, bis dieses rein über dem Brei steht. Bisweilen sett sich das Inulin nicht ab. Dann wird es mit Wasser gekocht, wobei das Giweiß gerinnt und entsernt wird. Darauf fällt das Inulin beim Erstalten pulversörmig nieder und es braucht dann nur noch mit kaltem Wasser und Alsohol ausgewaschen zu werden. Es ist aber immer mit etwas Zucker verunreinigt.

#### §. 10.

In der Berbreitung durch die Pflanzenwelt hat das Dertrin, eine Art von Summi, die größte Aehnlichkeit mit dem löslichen Sieweiß, indem es gewöhnlich in den betreffenden Pflanzentheilen nicht reichlich enthalten ist, aber wohl felten irgend einem Pflanzensaft ganz fehlt.

Zellstoff, Stärkmehl, furz die wichtigsten unlöslichen Körper dieser Gruppe lönnen nur durch die Umwandlung in Dertrin in lös-liche Formen übergeführt werden. Sine Ortsbewegung derselben ist durchaus an Dertrinbildung geknüpft.

In dem Dextrin verhält sich das gewöhnliche, das sogenannte arabische oder Mimosen-Gummi, dem Borkommen nach ganz ähnlich wie das ungelöste Pflanzeneinweiß zu dem löslichen. Das arabische Gummi sindet sich nur in wenigen Pflanzen; gewöhnlich ist es durch die Ninde von Mimosa- und Prunus-Arten ausgeschwist und dann mit Harzen verunreinigt. Daher die Namen Mimosengummi, Kirschsummi, Cerasin, welche mit Gummi arabicum, Gummi Senegal, Arabin gleiche Bedeutung haben. Nach Mohl sindet sich Gummi in den Intercellulargängen der Linden und Spcadeen 1).

Dextrin und Gummi werden beide ausgedrückt durch die Formel  $C^{12}$   $H^{10}$   $O^{10}$ .

Sie werden beide mit großer Leichtigkeit in Wasser gelöst. Die Dextrinlösung lentt aber den polarisirten Lichtstrahl zur Rechten, die Summilösung zur Linken.

In Alfohol und Mether find Dertrin und Gummi unlöslich.

Summi gerinnt durch den Zusatz von wenig Kali aus seiner Lösung und scheirt sich dabei wie eine schwache Säure zu verhalten. Nebersch"sffiges Rali löst das Gerinnsel auf; in dieser Lösung entsteht ein käsig flockiger Niederschlag durch Alkohol.

Dertrin degegen wird durch Kali nicht gefällt. Sest man zu der kalihaltigen Dertrinlösung schwefelsaures Kupferornd, dann entsteht eine tiesblaue Lösung, die durch Erwärmung dis zu 85° C. das Kupferornd in einen rothen, krystallinischen Niederschlag von Kupfersorndul verwandelt 2).

<sup>1)</sup> Mohl, a. a. D. G. 195.

<sup>2)</sup> Detfff, reine Chemie, zweite, ganglich umgearbeitete Auflage, Riel 1845. II.

Beide Gummiarten werden, wenn man sie mit Diastase oder mit Säuren erwärmt, in Stärkezucker umgesetzt, der im Wesentlichen mit Traubenzucker übereinstimmt. Gummi erleidet aber diese Umswandlung langsamer als Dertrin 1). Daß alles Dertrin in Jucker übergegangen ist, wird dadurch er annt, daß die reine Zuckerlösung mit Alkohol keinen Niederschlag giebt. Weil aber die Diastase auch in Alkohol unlöslich ist, muß man bei dieser Probe die Umsetzung durch Schweselsäure einleiten.

Die gewöhnlichen Gummiarten, mit Salpeterfäure behandelt, liefern Schleimfäure ( $C^6$  H $^4$  O $^7$  + HO), das Dextrin dagegen nur Aleefäure ( $C^2$  O $^3$ ).

Um das Dextrin darzustellen, erwärmt man am besten in Wasser vertheiltes Stärkmehl mit Schweselsäure bis zu 60°. Aus der filtrirten Lösang wird das Dextrin (Stärkegummi) durch Alkohol gefällt und mit Alkohol gewaschen. Man kann die durchgelausene Flüssigsteit aber auch eindampsen und dann mit Alkohol reinigen.

Gummi gewinnt man, indem man das unrein ausgeschwitzte Kirschgammi oder Mimosengummi in Wasser löst, die Lösung durch Berdunsten verdichtet und mit Weingeist niederschlägt.

Das Gummi ist die bekannte weiße, mehr oder minder rissige, schwach durchsichtige Masse von muschligem Bruch; Dextrin ist nicht rissig und besitzt einen matteren Glanz und geringere Durchsichtigkeit.

Ein dem Dertrin verwandter Stoff ist der Pflanzenschleim, der vorzüglich in dem Traganthgummi von Astragalus verus, in den Salepknollen der Drchis-Arten, in den Quittenkernen von Pyrus Cydonia, in den Samen von Plantago Psyllium, Linum usitatissimum, sodann in den Boragineen und Malvaceen vorkommt. Der Pflanzenschleim ist nach Harting und Mulder der krusensbildende Stoff der Zellen von Sphaerococcus crispus, und er setzt die Zellwände der Samen von Iris cruciata und Alstroemeria aurea zusammen. Das Carrhageenin ist vom Pflanzenschleim nicht wesentlich verschieden, ebenso wenig das Bassorin.

Nach der Analyse von C. Schmidt ist der Pflanzenschleim mit Dextrin und Gummi isomer.

In den Eigenschaften unterscheidet sich der Pflanzenschleim von den beiden letztgenannten Stoffen hauptsächlich dadurch, daß er sich

<sup>1)</sup> Delffs, a. a. D. G. 203.

viel schwerer im Wasser löst, eigentlich in demselben nur aufquillt. Alfohol und Aether lösen den Pflanzenschleim nicht. Nach Schmidt besitzt dieser Körper, ebenso wie die übrigen Gummi-Arten, die wichstige Eigenschaft, durch Säuren in Zucker übergesührt zu werden.

Man bereitet den Pflanzenschleim am besten, indem man Traganthgummi in Wasser vertheilt, und dann mit Alkohol, dem man, um die Salze zu lösen, etwas Salzsäure zusett, fällt. Durch wies derholte Bertheilung in Wasser und Versetzung mit Alkohol wird der Pflanzenschleim gereinigt.

#### S. 11.

Nicht ganz so allgemein wie Dertrin ist der Zucker verbreitet. Um häusigsten wird von den verschiedenen Zuckerarten der Traubenzucker gefunden, so in den verschiedenartigsten Früchten, namentlich in Trauben, Feigen, Pflaumen, in vielen Wurzeln, z. B. den Möhren, Schwarzwurzeln, Rapunzeln 1), in den Nektarien der Blüthen und in den verschiedensten anderen Pflanzentheilen.

Das Vorkommen des Rohrzuckers ist schon aus dem Grunde besichränkter, weil derselbe in sauren Pflanzensäften nicht bestehen kann. Er findet sich vorzugsweise im Zuckerrohr, im Zuckerahorn und in den Runkelrüben.

Krystallisirter Traubenzucker hat die Formel  $C^{12}H^{12}O^{12}+2HO$ , krystallisirter Rohrzucker  $C^{12}H^{11}O^{11}$ .

Beide Zuckerarten lösen sich in Wasser und besitzen die Fähig= keit zu krustallisiren.

Durch den Mangel der Krustallisationsfähigkeit unterscheidet sich der Stärkezucker, der auch Fruchtzucker und von den französischen Shemikern Glucose genannt wird, vom Traubenzucker. Der Traubenzucker lenkt, wie der Rohrzucker, den polarisirten Lichtstrahl nach rechts, der Fruchtzucker im engeren Sinne nach links. Weil man den Rohrzucker in Fruchtzucker verwandeln und damit das Verhalten zum polarisirten Lichtstrahl umkehren kann, nennen die Franzosen den Fruchtzucker auch Sucre interverti.

<sup>1)</sup> Bgl. Jac. Molesch ott, bie Physiologie ber Nahrungsmittel, Darmstabt 1850. S. 357-359.

In Weingeist wird nur eine geringe Menge von diesen Zuderarten gelöst, Rohrzuder und Fruchtzucker sedoch etwas leichter als der Traubenzucker, welcher lettere auch mehr Wasser zur Ausstösung erfordert. Kalter absoluter Alfohol und Nether lösen die Zuckerarten nicht. Siedender Alfohol nimmt aber Ein Hundertstel Rohrzucker und etwas weniger Traubenzucker auf.

Wird eine Auflösung von Traubenzucker und Kali so lange mit schweselsaurem Aupseroryd versetzt, als sich der gebildete Niederschlag von basisch schweselsaurem Kupserorydhydrat wieder löst, dann entesteht in kurzer Zeit eine Fällung von gelbem Kupserorydulhydrat, von rothem wasserseiem Kupserorydul oder auch von braunem metallischem Kupser; das letztere besonders beim Erhitzen. Beim Nohrzucker erfolgt diese Reduction des Kupseroryds erst in viel längerer Zeit.

Bon den beiden Hauptarten des Zuckers ist nur der Traubenzucker unmittelbar gährungsfähig, d. h. er wird durch Hefe in Alfohol und Kohlensäure umgesetzt. Rohrzucker erleidet die Gährung, wenn er durch Säuren in Traubenzucker übergeführt ist.

Wenn man den krystallisirten Traubenzucker längere Zeit bei 100° erhitzt, dann verliert er 2 Neg. Wasser und verwandelt sich in Kruchtzucker. Aus

## C12 H12 O12 + 2 HO wird C12 H12 O12.

Nach Soubeiran läßt sich der Nohrzucker, wenn er in wässtriger Lösung im Wasserbad bei Abschluß der Luft längere Zeit erhipt wird, ebenso gut wie durch Säuren, in Stärkezucker verwans deln, der den polarisirten Lichtstrahl zur Linken ablenkt 1).

Um Traubenzucker darzustellen, verset man den Staub getrockneter Feigen oder Pflaumen mit Wasser. Die wässrige Lösung wird
mit basisch essigfaurem Blei gefällt, um das Gummi zn entfernen,
überschüssiges Blei durch Schweselwasserstoff ausgeschieden. Darauf
wird die Lösung durch Thierkohle entfärbt, bis zur Sprupsdicke eingedampst und sich selbst überlassen. In einigen Tagen schießt der
Traubenzucker in körnigen Arystallen an.

Erhitzt man den Saft des Zuckerrohrs mit Kalf, dann wird das Eiweiß ausgeschieden. Der geklärte Saft wird eingesotten. Je vorsichtiger man die Erhitzung leitet, desto größer ist die Menge des

<sup>1)</sup> Journ. de pharm. et de chim., 3e sér. T. XVI, p. 262.

Rohrzuckers, die bein Erkalten in Arpftallen anschießt. Bei höheren Wärmegraben wird nämlich ber Zucker zu unkrystallisirbarem Sprup. Um die Wärme weniger boch seigern zu mussen, läßt Howard ben Zuckersaft in lastleer gepumpten Kesseln eindampsen.

Als Anhang zum Zuder verdient der Schwammzucker Erwöhnung. Er ist ein Cemenge von Traubenzucker und Marnit. Nicht nur in Schwämmen sindet er sich, sondern auch in manchen Algen, Zwiebeln, in der Dueckenwurzel (von Triticum repens), im Splint von Pinus-Arten und ganz besonders in der Manna von Fraxinus Ornus.

Anop hat nach Anchhen von Stenhouse dem Mannit die Kornel  $C^{12}H^{12}O^{12}$  zugewiesen.

De: Mannit ist löslich in Wasser, ebenso in heißem Weingeist und Alfohol, aus welchen Flüssigkeiten er in Krustallen gewonnen wird. In kaltem Weingeist und Aether wird der Mannit nicht gelöft. Er ist nicht achbrungsfähig.

Man erhält Mannit aus der Manna, aus Quedenwurzeln ober anderen Pflanzentheilen, indem man fie mit tochendem Alkohol auszieht; beim Erkalten scheidet fich der Mannit in seinen Krystallen aus, die durch Umkrystallisiren gereinigt werden.

Der Traubenzucker wird leicht in Mannit und Milchfäure umsgewandelt. Deshalb ist der Mannit gewiß in manchen Pflanzentheis len nur ein Erzeugniß der Zersehung.

# §. 12.

Ein Körper, der sich zwar durch seine Zusammensetzung von dem Stärkmehl und den zunächst zur Stärkmehlreihe gehörigen Stoffen unterscheidet, aber eine ähnliche Reihe von Umwandlungsstusen durchmachen kann, ist die Grundlage der gallertartigen Pflanzenstoffe. Fremy neunt diesen Stoff Pektose. Ich wiel ihn Fruchtmark nennen.

Das Fruchtmark ist der Stoff, der in den unreisen Früchten die Zellstoffwände der Zellen verdickt, zum Theil aber auch mit dem Zells froff selbst vermischt oder endlich zwischen den einzelnen Zellen als sogenannte Intercellularsubstanz gelagert ist. Häusig findet sich dieses Fruchtmark ferner in Wurzeln, so 3. B. in reichlicher Menge in

ben weißen Rüben als wahrer krusterbildender Stoff um die Zellstoffwände herum. Die Milchfastgefäße von Euphordia caput Medusae, deren innere Wand aus Zellstoff besteht, scheinen ebenfalls von Fruchtmark umgeben zu sein. Ueberhaupt kann die Pektose den Zellstoff in den verschiedensten Pflanzentheilen begleiten. (Ha ting und Mulder, Fremp).

Mit dem Fruchtmark, so wie es in den Pflanzen entholten ist, konnte disher keine Analyse vo genommen werden, we'l es sich ohne Zersehung nicht von dem Zehfoff, dem Ciweiß, Dertrin und anderen allgemein verbreiteten Bestandtheisen trenven läßt. In seinem ursprüng'ichen Zustande ist es nach Fromy unlöstich in Wasser, Alkohol und Vether 1).

Durch bloßes Koden läßt sich das Fruchtmark in Pektin verwandeln. Das Pektin ist der eigentliche Gallertbildner, aus welchem die gallertartigen Stoffe des Pflanzarreichs unmittelbar hervorgehen können. Wenn die Pektinlösung gesocht wird, dann verwandelt sich das Pektin in Parapektin. Kocht man endlich Parapektin in verdünnten Säuren, dann entsteht ein dritter Stoff, den Fremy Metapektin rennt.

Petrin, Narapeftin und Metapeftin werden alle drei durch die Kormel C64 H48 O64 ausgedrückt.

Berdünnie Ka'ilauge verwandelt Pektin, Metapektin und Parapektin erst in Pektosinsäure,  $C^{32}H^{20}O^{31}$ , und bei längerer Sinwirfung in Pektinsäure,  $C^{32}H^{22}O^{30}$ . Diese beiden Säuren sind die eigenklichen gallertartigen Stoffe, die man aus den Früchten gewinnen kann. Ich werde deshalb die Pektosinsäure auch saure Pflanzengallerte und die Pektinsäure Gallertsäure nennen.

D'e Callertsäure kann wieder zwei lösliche, nicht gallertig gestehende Säuren liesern. Wenn sie nämlich einige Stunden unter sortwährender Ersetung des verdampfenden Wassers gekocht wird, dann entsteht erst die Parapektinsäure,  $C^{24}$  H<sup>17</sup> O<sup>23</sup>. Sett man aber das Kochen mehre Tage lang sort, dann entsteht die Uebergallertsäure oder Metapektinsäure,  $C^8$  H<sup>7</sup> O<sup>9</sup>.

<sup>1)</sup> Wgl. Fremy in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXVII. G. 259 n. folg. Diese Arbeit Fremy's liegt vorzugeweise ber folgenden Darftellung zu Grunde.

Unter der Annahme, daß ein Theil des Wasserstoffs und Sauerstoffs als Wasser in den aufgezählten Berbindungen steckt, fins det ein überraschender Zusammenhang zwischen den obigen Formeln statt. Es lassen sich dieselben nämlich auf Co No oder ein Bielssaches dieses Ausdrucks nebst Wasser zurücksühren. So werden dann:

Peftin, Parapeftin und Metapeftin  $= 8 (C^8 \text{ H}^5 \text{ O}^7) + 8 \text{ HO}$ . Saure Pflanzengallerte, Peftosinfäure  $= 4 (C^8 \text{ H}^5 \text{ O}^7) + 3 \text{ HO}$ . Gallertsäure, Peftinsäure  $\dots = 4 (C^8 \text{ H}^5 \text{ O}^7) + 2 \text{ HO}$ . Parapeftinsäure  $\dots = 3 (C^8 \text{ H}^5 \text{ O}^7) + 2 \text{ HO}$ . Uebergallertsäure, Metapeftinsäure  $\dots = C^8 \text{ H}^5 \text{ O}^7 + 2 \text{ HO}$ .

Bon diesen Stoffen sindet sich das Pektin oder der eigentliche Gallertbildner niemals in unreisen Früchten. Dagegen ist es im Saste reiser Früchte, in entwickelten Wurzeln und anderen Pflanzen=theilen vorhanden.

Parapettin wurde von Fremy gleichfalls in reifen Früchten gefunden.

Die Pektinsäure, welche man aus Früchten und Burzeln erhält, ist größtentheils ein Erzeugniß der Zersehung des Fruchtmarks oder des Gallertbildners. Nach Fremn ist indeß in den Wurzeln bis-weilen fertiggebildete Gallertsäure enthalten, und zwar in alten mehr als in jungen. In weißen Rüben fand Mulder weder Pektinsäure, noch Parapektinsäure 1).

Endlich wurde auch die Uebergallertsäure (Metapettinsäure) von Fremy in der Natur nachgewiesen. Wenn nämlich die Frucht nahe daran ist, sich zu zersetzen, dann findet sich in der Regel keine Spur von Pektin mehr. Der Gallertbildner hat sich in Uebergallertsäure verwandelt, die an Kali oder Kalk gebunden ist.

#### S. 13.

Ich habe schon angeführt, daß das Fruchtmark in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich ist, und daß es sich durch bloßes Kochen mit Wasser in den eigentlichen Gallertbildner, in das Pektin, verwandelt. Diese Umwandlung wird noch kräftiger herbeigeslührt, wenn

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel III, p. 242, 243.

man das Fruchtmark auch nur mit sehr verdünnten Säuren kocht. Die Essigfäure übt indeß keinen merklichen Einfluß auf das Frucht= mark 1). Durch Alkalien wird die Umsetzung desselben gleich weiter geführt, indem dann die Pektose in der Wärme sehr rasch in gallerts saure Salze übergeht.

In allen Geweben, welche Fruchtmark enthalten, findet fich ein eigenthumlicher Gabrungserreger, den Fremy Pettafe nennt und den ich als Kruchthefe bezeichnen will. Rach Fremy läßt fich diefer Stoff in jeder Beziehung mit der Gerftenhefe und der Mandelhefe vergleichen. Db die Kruchthefe Stickstoff enthält und also ben eiweißartigen Körpern anzureihen ift, wurde von Frem n nicht ausdrud= lich angegeben. Sie ift, fo wie sie in Nepfeln und anderen fauren Früchten vorkommt, unlöslich in Waffer, in Burgeln bagegen, 3. B. in Mohrrüben, Runkelrüben und anderen, in Waffer löslich; fie befist die wichtige Eigenschaft, bas Fruchtmark in den Gallertbildner und diesen in die faure Pflanzengallerte und in Gallertfaure zu verwandeln. Diese Pettingabrung, wie fie Fremy nennt, wird durch eine Wärme von 30° C. wefentlich unterftütt; fie erfolgt aber auch beim Abschluß der Luft. Obgleich die Fruchthefe aus ihrer mäffrigen Löfung durch Alfohol gefällt wird, verliert sie dabei ihre Wirksamkeit nicht. Dagegen verschwindet die gabrungerregende Rraft ber Veftafe. wenn diese längere Zeit gefocht oder auch bei gewöhnlichem Barmegrade in Wasser sich selbst überlassen bleibt. Gine Lösung der Frucht= hefe bededt fich nämlich fehr bald mit Schimmel.

Pektin, Parapektin und Metapektin sind in Wasser löslich und das Peklin bildet in dichten Lösungen einen gummiartigen Schleim. Durch Alkohol werden sie alle drei aus den wässrigen Lösungen gefällt, und zwar das Pektin aus verdünnter Lösung gallertartig, aus einer dichten Lösung in langen Fäden.

Pettin und Parapettin sind weder sauer, noch basisch. Pettin verbindet sich nicht mit Kalk. Es wird durch neutrales essigsaures Bleioryd nicht, durch basisches dagegen wohl gefällt. Das Parapettin unterscheidet sich vom Pettin dadurch, daß es durch neutrales essigsaures Bleioryd reichlich niedergeschlagen wird.

<sup>1)</sup> Frémh, a. a. D. S. 260.

Für das Metapektin, das sich von Pektin und Parapektin schon durch seine saure Beschaffenheit unterscheidet, ist die Fällbarkeit mit Chlorbaryum ein eigenthümliches Merkmal.

Durch fochendes Wasser geht Pettin in das viel löslichere, in der Lösung nicht gummiartige Parapettin über, und dieses verwandelt sich in Metapettin, wenn es mit verdünnten Säuren gekocht wird. Das Metapettin verbindet sich mit Salzsäure, Schweselsäure und Kleefäure zu gallertigen, löslichen Körpern, welche häusig das Pettin verunreinigen.

Fruchthese verwandelt Pektin erst in Pektosinfäure und dann in Pektinfäure. Durch äßende und kohlensaure Alkalien, sowie durch alfalische Erden, verwandeln sich Pektin und Parapektin beinahe augen-blicklich in Pektinsäure; die Stuse der Pektosinsäure wird gleich verlassen. Noch kräftiger ist die Sinwirkung der Säuren, welche Pektin in Metapektinsäure verwandeln.

Reines Pettin ist niemals gallertartig. Den Kamen Gallertbildner verdient es aber deshalb, weil die Pettosinsäure und die Pettinsäure, die ich oben saure Pslanzengallerte und Gallertsäure nannte, aus ihm hervorgehen. Daher quellen Zellwände, die Pettose enthalten, durch das Kochen in Wasser ansangs auf. Beide diese Säuren sind die eigentlich gallertartigen Stoffe. Die saure Pslanzengallerte ist kaum löselich in kaltem Wasser und bei der Gegenwart von Säuren vollständig unlöslich; in kochendem Wasser wird sie aber gelöst und gesteht aus der Lösung gallertig beim Erkalten. Kochendes Wasser sührt die saure Pslanzengallerte rasch in Gallertsäure über. Diese ist in kaltem Wasser gar nicht und in warmem kaum etwas löslich.

Nach Mulder ist die Gallertsäure löslich in Dertrin, in Fruchtzucker und Pektinlösungen 1). Mit dem Zucker bildet sie eine lösliche und eine unlösliche Berbindung.

Lösliche gallertsaure Salze geben in einer ammoniakalischen Lösung von effigsaurem Bleiornd basische Niederschläge (Frém y.)

Die Doppelsalze von pettinfaurem und äpfelsaurem, fleesaurem oder eitronensaurem Alfali sind dem Pettin sehr ähnlich; sie find los-

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen Deel III, p. 251, 252.

lich in Wasser und werden aus der wässerigen Lösung durch Altohol gallertig gefällt. Wenn das Pektin selbst gallertig erscheint, ist es nach Frémy in der Regel durch solche Doppelsalze verunreinigt.

Wenn man die Gallertfäure einige Stunden in Wasser kocht, dann verwandelt man dieselbe in Parapektinfäure, die in Wasser löß-lich ist und mit den Alkalien lößliche Verbindungen eingeht. Deshalb werden die Zellwände, in welchen der Zellstoff mit Fruchtmark vermischt ist, durch lange fortgesetztes Kochen durchsichtig. Die Alkalisalze werden durch Alkohol aus ihren Lösungen gefällt. Ueberschüssiges Barrytwasser erzeugt in der Lösung der Parapektinsäure einen Niederschlag.

Dieser Niederschlag unterscheibet die Parapettinsäure von der Metapettinsäure oder Uebergallertsäure, welche durch Barntwasser nicht gefällt wird. Die in Wasser lödliche Uebergallertsäure bildet nämlich mit allen Basen lödliche Salze. Bon Kalkwasser und neutralem, essigsaurem Bleiornd wird sie nicht gefällt, wohl aber durch Bleiessig. Wenn sie lange gekocht wird, zerfällt sie in Ulminsäure und Kohlensfäure.

Je weiter sich die Körper der Pektinreihe von dem Fruchtmark (der Pektose) entfernen, desto saurer ist ihre Beschaffenheit. Während Pektin und Parapektin neutral sind, wird von Metapektin Lackmus geröthet, und in der Reihe: Pektosinsäure, Pektinsäure, Parapektinsfäure und Metapektinsäure besitzt jede später genannte eine größere Sättigungscapacität als die zunächst vorhergehende.

Nach Frémy läßt sich Pektin durchaus nicht in Zucker umwandeln. Die Parapektinfäure und die Metapektinfäure sind aber das durch ausgezeichnet daß sie weinsaures Aupseroryd-Kali, ebenso wie der Zucker, reduciren. Wo man also die Anwesenheit von Pektinstoffen vermuthen kann, darf die Neduction der Aupserorydsalze nur mit Vorsicht zur Erkennung des Juckers angewandt werden.

# §. 14.

Es ist sehr schwer das Pektin oder den Gallertbildner rein darzustellen, weil derfelbe sich so leicht umsetzt durch eben die Mittel, welche man zu seiner Reinigung gebraucht. Daher rühren nach

Fremy die fo überaus widersprechenden Angaben über die Befchaffenheit und die Zusammensetzung diefes Körpers.

Die Darstellung gelingt am besten, wenn man den Saft reiser Birnen ausprest und den Kalf durch Kleefäure, das Eiweiß durch eine starke Gerbstofflösung fällt. Dann wird durch Alkohol das Pektin in langen, gallertartigen Fäden ausgeschieden. Diese Fäden wäscht man mit Alkohol, löst sie von Neuem in Wasser auf und fällt sie wieder durch Alkohol. Dieses Versahren wird so lange wieder-holt, bis das Pektin keine organische Säure und keinen Zucker mehr enthält. Aus dem Pektin bereitet man das Parapektin durch mehrestündiges Kochen mit Wasser. Das Parapektin liesert Metapektin beim Kochen mit verdünnten Säuren.

Gallertfäure und saure Pflanzengallerte werden am besten aus dem Gallertbildner dargestellt. Wenn man das Pektin mit wenig fohlensaurem Natron kocht, entsteht die Pektosinsäure. Wendet man mehr kohlensaures Natron an, dann geht die anfangs gebildete Pektossinsäure in Pektinsäure über. Durch Salzsäure werden die Säuren ausgeschieden und schließlich mit Wasser gewaschen.

Parapektinsäure kann bereitet werden, indem man die Gallertsfäure oder gallertsaure Salze einige Stunden hindurch mit Wasser kocht und das verdunstende Wasser beständig ersett.

Die Uebergallertfäure erhält man, wenn man den Gallertbildner mit verdünnten Säuren focht, oder auch wenn man denfelben mit einem Ueberschuß von Kali oder Natron behandelt.

## §. 15.

Zur Beurtheilung der Mengenverhältnisse der stärkmehlartigen Körper theile ich hier unten einige der zuverlässigeren Zahlen mit, welche bisher bekannt geworden sind 1).

In 100 Theilen.

Zellstoff in Rirfden . . . . 1,12 Berard.

" in Weizen . . . 1,75 Mittel aus 8 Analhsen, Bauquelin, Péligot.

<sup>1)</sup> Auch für bie hier mitgetheilten arithmetischen Mittel findet man bie Einzelsgahlen in meiner Physiologie ber Nahrungsmittel, Darmft. 1850.

|           | In 100 Theilen.         |                                      |
|-----------|-------------------------|--------------------------------------|
| Zellstoff | in Pfirfichen           | 1,86 Bérard.                         |
| 11        | in Birnen               | 2,19 Bérard.                         |
| t!        | in Mandeln              | 4,50 Mittel aus 2 Analysen, Bo=      |
|           |                         | gel, Boullay.                        |
| "         | in Bohnen               | 5,64 Mittel aus 3 Analysen,          |
|           |                         | Einhof, Braconnot,                   |
|           |                         | horsford und Kroder.                 |
| "         | in Roggen               | 6,38 Einhof.                         |
| 17        | in Kartoffeln           | 7,14 Mittel aus 9 Analyfen, Gin=     |
|           |                         | hof, Lampadius, Henry.               |
| 17        | in Stachelbeeren        | 8,01 Bérard.                         |
| 17        | in der Rofosnuß         | 9,05 Mittel aus 2 Analysen,          |
|           |                         | Brandes, Büchner.                    |
| 17        | in Hafer                | 11,30 Christison.                    |
| 17        | in Erbsen               | 14,15 Mittel aus 2 Analysen,         |
|           |                         | Einhof Braconnot.                    |
| 11        | in Gracilaria lichenoi- |                                      |
|           | des                     | 18,00 D'Shaugneffy.                  |
| 11        | in Linfen               | 18,75 Einhof.                        |
| 17        | in Tamarinden           | 34,35 Vauquelin.                     |
| 11        | in Helvella mitra .     | 39,60 Schrader.                      |
| 17        | in Musfatnuß            | 54,00 Bonastre.                      |
| Stärfme   | hl in Kartoffeln        | 14,15 Mittel aus 9 Analysen, Gin-    |
|           |                         | hof, Lampadius, Henry.               |
| 11        | in Gracilaria liche-    | •                                    |
|           | noides                  | 15,00 D'Shaugnessh.                  |
| 11        | in den Wurzeln von      |                                      |
|           |                         | a 15,51 Mittel a. 3 Analysen, Shier. |
| 17        | in der Wurzel von       |                                      |
|           | Maranta arundina-       |                                      |
|           | cea                     | 20,92 Mittel aus 3 Analysen,         |
|           |                         | Shier und Benzon.                    |
| 17        | in Jatropha Loef-       |                                      |
|           | flingii                 | 6,92 Shier.                          |
| 17        | in Linsen               | 36,40 Mittel aus 2 Analysen,         |
|           |                         | Einhof, Horsford und                 |
|           |                         | Krocker.                             |

| I              | n 100 Theilen.                        |                               |
|----------------|---------------------------------------|-------------------------------|
| Stärfmehl      | in Erbsen                             | 37,51 Mittel aus 2 Analysen,  |
|                |                                       | Einhof, Braconnot.            |
| 17             | in Bohnen                             | 38,59 Mittel aus 3 Analysen,  |
|                |                                       | Sinhof, Braconnot,            |
|                |                                       | Horsford und Kroder.          |
| 17             | in Cetraria islandica                 | 57,30 Mittel aus 2 Analysen,  |
|                |                                       | Berzelins, Knop und           |
|                |                                       | Schnedermann.                 |
| 11             | in Roggen                             | 61,0. Einbos.                 |
| "              | in Weizen                             | 64,20 Mittel aus 25 Analysen, |
| 1,             |                                       | Bauquelin, Bogel,             |
|                |                                       | Zenned, Péligot.              |
| 11             | in Hafer                              | 65,90 Mittel aus 2 Analysen,  |
| 11             | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | Vogel, Christison.            |
|                | in Gerste                             | 67,18 Einhof und Proust.      |
| 17             | in Mais                               | 77,00 Gorham.                 |
| tr             | in Reis                               | 84,43 Mittel aus 2 Analysen,  |
| 11             | in July                               | Braconnot.                    |
| Carrier in San | n Wurzeln von Heli-                   | Statomat.                     |
| anthus tul     | 9                                     | 2,43 Mittel aus 2 Analysen,   |
| anthus tu      | berosus                               |                               |
|                |                                       | Braconnot, Payen,             |
| Andria in M    | 1.12                                  | Poinsot und Féry.             |
| Dextrin in R   |                                       | 0,94 Mittel aus 3 Analysen,   |
| ' თ            | *                                     | Braconnot, Gorham.            |
|                | dirnen                                | 2,07 Bérard.                  |
| " in N         | lais                                  | 2,22 Mittel aus 3 Analysen,   |
| , ,            | ~                                     | Bizio, Gorham.                |
|                | jafer                                 | 2,50 Bugel.                   |
| n in L         | Nandeln                               | 5,60 Mittel aus 2 Analysen,   |
|                |                                       | Bogel, Boullan.               |
|                | etraria islandica .                   | 3,70 Berzelius.               |
|                | derste                                | 4,62 Clubof und Proust.       |
|                | dirsiden                              | <b>5,12</b> Bérard.           |
|                | Ielvella mitra .                      | 5,40 Schrader.                |
| " in T         | Beizen                                | 6,11 Mittel aus 22 Analysen,  |
|                |                                       | Vauquelin, Péligot.           |
| " in C         | erbsen                                | 6,37 Einhof.                  |
|                |                                       |                               |

| In                          | 100 Theilen.       |                              |
|-----------------------------|--------------------|------------------------------|
| Dextrin in R                | oggen              | 11,09 Einhof.                |
| " in Linsen                 |                    | 15,52 Mittel aus 2 Analysen, |
|                             |                    | Einhof, Horsford und         |
|                             |                    | Kroder.                      |
| ,, in B                     | ohnen              | 19,37 Einhof.                |
| Tranbenzuder                | in Bohnen          | 0,20 Braconnot.              |
| 1/                          | in Gurfen          | 1,66 John.                   |
| 11                          | in Erbsen          | 2,05 Mittel aus 2 Analysen,  |
|                             | •                  | Ginhof, Braconnot.           |
| u .                         | in Linsen          | 3,12 Einhof.                 |
| "                           |                    | a 3,60 Berzelius.            |
| 11                          | in Mandeln         | 6,25 Mittel aus 2 Analysen,  |
| _                           |                    | Vogel, Boullay.              |
| "                           | in Birnen          | 11,52 Bérard.                |
|                             | in Tamarinden .    | 12,50 Bauguelin.             |
| ıı                          | in den Wurzeln von | ,                            |
| Helianthus                  | tuberosus          | 14,75 Mittel aus 2 Analysen, |
|                             |                    | Braconnot, Papen,            |
|                             |                    | Poinsot und Fery.            |
| Traubenzucker               | in Pfirsichen      | 16,48 Bérard.                |
| 0                           | in Kirschen        | 18,20 Bérard.                |
| **                          | in Reine Clauden   | 24,81 Bérard.                |
| •                           | in Hagebutten .    | 30,60 Bilk.                  |
|                             | in Feigen          | 62,50 Pereira.               |
|                             | Runfelrüben        | 8,46 Mittel aus 13 Analyfen, |
| 7 0                         |                    | Hermann, Péligot.            |
| " in                        | Zuckerrohr         | 18,02 Papen.                 |
|                             | elvella mitra      | 2,00 Schrader.               |
|                             | Wurzeln von Heli-  |                              |
|                             | erosus             | 0,37 Payen, Poinsot und      |
|                             | ,                  | Férn.                        |
| Peftin in Tar               | narinden           | 6,25 Bauguelin.              |
| " in Gracilaria lichenoides |                    |                              |
|                             | den Wurzeln von    | or of the same of the        |
|                             | tuberosus          | 0,92 Papen, Poinfot und      |
|                             | * **               | Férn.                        |
|                             |                    | 0 0 + 4/.                    |

#### S. 16.

Da die ganze Gruppe der stärkmehlartigen Körper nur Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthält, und da wir wissen, daß die Pflanzen das Wasser, welches ihre Wurzeln, und die Kohlensäure, welche ihre Blätter ausnehmen, zerlegen, so kann es keinem Zweisel unterliegen, daß die Hauptmasse des Pflanzenleibes der Kohlensäure, der Luft und dem Wasser ihren Ursprung verdankt.

Denn Zellstoff, Holzstoff, Stärkmehl und Fruchtmark sind die Berbindungen, welche bei weitem ben größten Antheil an dem Aufbau ber Pflanzen nehmen.

Deshalb kann man sagen, daß Kohlensäure und Wasser diejenigen Nahrungsstoffe der Pflanze sind, aus welchen der Hauptvorrath der Gewebe sich bildet. Das Ammoniak der Lust und die humussauren Ammoniaksalze des Ackers liefern dagegen, indem sie zu eiweißartigen Körpern verarbeitet werden, diejenigen Bestandtheile des
Pflanzensastes, welche vor allen anderen den Umsah der Stoffe bedingen. Diese sind durch ihre Eigenschaften so wichtig wie jene durch
ihre Menge. Nach einer Rechnung, welche das Berhältniß natürlich
nur annähernd ausdrückt, soll eine Pflanze, die in fruchtbarer Gartenerde wächst, höchstens die ihres Gewichts der Ausnahme organischer
Stoffe verdanken (de Saussure).

Bei der Bildung der stärfmehlartigen Körper ist leider, in ganz ähnlicher Weise wie bei der Eiweißgruppe, nur das Endziel bekannt, das die Nahrungsstoffe in ihrer Entwicklungsgeschichte erreichen. Eine annähernde Beranschaulichung mag es immerhin sein, daß 12 Aeq. Kohlensäure und 10 Beq. Wasser unter Ausscheidung von 24 Aeq. Sauerstoff 1 Beq. Stärfmehl bilden können.

$$12C0^2 + 10H0 - 240 = C^{12} H^{10} O^{10}$$
.

Durch welche Bermittlungen aber wirklich die Bildung des Stärkmehls aus Masser und Kohlensäure zu Stande kommt, darüber vermag die Wissenschaft bis jest auch nicht den geringsten Ausschluß

<sup>1)</sup> Bgl. Mohl. a. a. D. S. 237.

zu geben. Nur die eine Folgerung läßt sich aus jenem Schema ableiten, daß die Entwicklung der Hauptstoffe der Stärkmehlreihe von einer fräftigen Reduction begleitet sein muß, so zwar, daß hierbei die reichlichste Quelle der Entwicklung des Sauerstoffs gegeben ift, sür welchen die Pflanzen die Kohlenfäure der Atmosphäre eintauschen.

Aus der allgemeinen Berbreitung und der Löslichkeit des Dertrins läßt sich entnehmen, daß es in der Mehrzahl der Fälle der Mutterförper der mit ihm isomeren Berbindungen sein muß.

Zellstoff und Stärfmehl tonnen durch die Gerstenhefe sowohl wie durch Sauren in Dertrin verwandelt werden. Rur nachdem fie Diefe Beränderung erlitten haben, ift ihre Ortsbewegung möglich. In den Samen wird offenbar diese Umsetzung des Stärfmehls durch bie Gerftenhefe oder irgend einen andern Gimeiftorper eingeleitet. Gang ähnlich in der Kartoffel. In der Mutterkartoffel verwandelt fich ber größte Theil bes Stärfmehls in Dextrin, wenn auch immer eine beträchtliche Ungahl von Zellen noch mit Stärfmehltornchen gefüllt ift. Go wird auch der Zellstoff, der im Frühling die Zellenwande des hollundermarts zusammenset, aufgelöst und verandert; vorjährige Mefte enthalten feinen Zellstoff. Beim Reifen ber Früchte bagegen find es die Säuren, Aepfelfaure, Citronenfaure ober auch Uebergallertfäure, welche das Stärfmehl der unreifen Frucht, der Mepfel 3. B., in Dertrin und Buder überführen. Denn die Dertrinbildung schreitet allemal bis zur Zuderbildung fort, wenn die Einwirfung von Diaftafe oder Gäuren fortdauert.

Das Inulin wird durch bloße Wärme in Zucker umgebildet. Was wir in kurzer Zeit durch das Kochen bewirken, das leistet in einem längeren Zeitraum die brütende Wärme der Sonne, von orga-nischen Säuren unterstüßt.

Da endlich auch der Rohrzucker durch Säuren in Traubenzucker umgesetzt wird, und in Folge dessen in sauren Pflanzensästen keinen Bestand hat, so sehen wir, wie alle die bisher genannten Stoffe vom Zeustoff an, wenn sie einmal löstich geworden sind, daßselbe Ziel der Entwicklung erreichen können. Hierdurch erhält es eine doppelte Wichstigkeit, daß auch der Traubenzucker nur höchst selten ganz in einem Pflanzensafte sehlt.

Wenn man bedenkt, in wie naher Verbindung der Zellstoff mit den krustenbildenden Holzstoffen in verschiedenen Gewebetheilen vorstommt, und daß gewöhnlich die Menge des Zellstoffs in demselben

Maaße abnimmt, in welchem sich die Holzstoffe vermehren, dann liegt allerdings die Vermuthung nabe, daß sich die Holzstoffe aus dem Zellstoff entwickeln könnten. Weil die Holzstoffe weniger Sauerstoff enthalten als dem Wasserbildungsverhältniß entspricht, so müßte ihre Vildung aus dem Zellstoff aus's Neue durch eine Desorydation vermittelt werden. Freilich könnte ebenso gut irgend ein löslicher Stoff des Zelleninhalts durch die Zellstoffwand hindurch schwißen und sich dort erst in Holzstoffe umseßen, während der Zellstoff nach der Umwandlung in Dertrin seinen Ort verließe. Es sehlen bis jest alle bestimmtere Anhaltspunkte für die eine wie für die andere Ansicht, und die Entwicklung des Holzstoffs aus Zellstoff ist ebenso wenig bewiesen, wie Mulder's Vermuthung, daß sich der mittlere Holzstoff aus dem Siweiß erzeugen möchte 1).

Ueber ben Ursprung bes Fruchtmarts, der erften Grundlage ber gallertartigen Stoffe, find wir nicht beffer unterrichtet. Bon bem Fruchtmark an hat Fremy die Entwicklung der Pektinreihe auf das Schönfte beleuchtet. Unter ber Ginwirfung ber Fruchthefe vermandelt sich das Fruchtmark der unreifen Früchte in Vektin und Varapektin. In Folge beffen werden die undurchsichtigen Zellwände der grunen Frucht mahrend des Reifens nach und nach durchsichtig. Dadurch wird einerseits die Frucht weich und andererseits die Saure eingehüllt. Gine fortdauernde Einwirfung ber Fruchthefe oder der Einfluß freier organischer Säuren fonnen den Gallertbildner in die Gallertfäure verwandeln. Diefe fommt jedoch nach Fremy nur felten in den Pflanzen vor und ift dann in der Regel an Ralf gebun= ben. Go fand fie Fremy namentlich in alten Wurzeln. Wenn endlich die Früchte teigig geworden find, dann hat fich die gange Menge des Gallertbildners in Uebergallertfäure verwandelt. Diefe ftartfte Saure in der Reihe der vom Fruchtmart abgeleiteten Stoffe ift das Endergebniß der Peftingabrung.

Der Gallertbildner, die faure Pflanzengallerte, die Gallertfäure, furz alle zu dieser Reihe gehörige Stoffe zeichnen sich dadurch aus, daß sie eine größere Sauerstoffmenge besigen als das Wasserbildungsverhältniß ersordert. Die Frage, ob diese Stoffe einer niedris

<sup>1)</sup> Mulber, Versuch einer allgemeinen physiologischen Chemie, übers. von Jac. Moleschott S. 450, 451.

geren Desorydationsstufe der Kohlenfäure und des Wassers entspreschen, oder ob sie aus stärkmehlartigen Körpern in engerem Sinne durch Aufnahme von Sauerstoff hervorgegangen sind, läßt sich für jeht durchaus nicht beantworten.

So viel aber darf man nach dieser freilich noch sehr stizzenhaften Entwicklungsgeschichte der stärkmehlartigen und gallertigen Stoffe beshaupten, daß die Pslanzen diesenigen Elemente, welche die Hauptsmasse ihres Leibes bilden, vorzugsweise aus der Luft beziehen. Darum war es eine so große Leistung Senebier's und anderer Forscher, daß sie die Rohlensäure der Luft als Nahrungsstoff der Pslanzen kennen lehrten. Und Liebig hat durch seine glänzende Beleuchtung dieser Thatsache dem Leben einen nicht minder wichtigen Dienst geleistet.

### Rap. III.

# Die Fette und bas Bachs.

#### §. 1.

Fett und Wachs lassen sich befanntlich schon nach ihren Löslichsteitsverhältnissen in Gine Abtheilung zusammensügen. Aber auch in ihrer Ausammensehung bieten sie das Gemeinschaftliche, daß sie in allen ihren Arten und Abarten weniger Sauerstoff enthalten als der Menge des Wasserstoffs entspricht, um Wasser zu bilden. Hierin sind sie den Holzstoffen ähnlich, von welchen sie sich aber dadurch unterscheiden, daß sie noch viel ärmer an Sauerstoff sind. Den Sisgenschaften nach lassen sie sich nicht mit den Holzstoffen vergleichen.

Wie das Stärfmehl, so finden sich die Fette vorzugsweise als Inhalt der Zellen. Ja sie sind häufig an eben den Stellen vorhans den, an welchen sonst Stärfmehl vorzukommen pflegt (Schleisden) 1).

Obgleich wahrscheinlich kein Pflanzentheil der Fette gänzlich entbehrt, sind doch Wurzeln, Früchte und ganz besonders die Samen am häusigsten die Träger des Fetts. In den Samen ist dasselbe wieder in ausgezeichneter Weise in den Samenlappen angehäust; so namentlich in den Eruciseren, Amentaceen, Drupaceen, Palmen. Mohnsamen, Leinsamen, Hanssamen sind im gemeinen Leben durch ihren Neichthum an Fett bekannt.

In den ausgebildeten Zellen der Samen von Alstroemeria aurea und Iris cruciata sahen Harting und Mulder reine Fettfügelchen, die durch keinen anderen Stoff von einander getrennt was

<sup>1)</sup> M. J. Schleiben, Grundzüge ber wiffenschaftlichen Botunif. Leipzig 1845. I, S. 185.

ren. Die genannten Forscher vermißten diese Delförperchen in den jugendlichen Zellen derselben Samen, ohne dafür Stärkmehl aufzussinden 1). Für die meisten öligen Samen ist es sonst eigenthümlich, daß sie im unentwickelten Zustande eine bedeutende Menge Stärksmehl enthalten, welches in den ausgebildeten Samen spurlos versschwunden ist.

Die verschiedenen Getreibesamen enthalten das Fett nach Donders und Harting vorzugsweise in den äußeren Zellen des Siweißförpers, in welchem ebenfalls kein Stärkmehl vorhanden ist. Auch die meisten Zellen des Embryo sind reichlich mit Fettkörperchen versehen, die hier beim Mais sogar größer und zahlreicher sind als in der äußeren Zellenschichte des Siweißkörpers 2).

Einige Früchte sühren das Fett am reichlichsten in dem Fleisch, das den Kern umgiebt, z. B. die Oliven; andere, wie die Nüffe, Datteln und viele Palmfrüchte süberhaupt durch den ganzen Kern vertheilt.

Unter den Wurzeln sind durch ihren Fettgehalt die Erdnüsse von Cyperus esculentus, die Erdeicheln von Arachis hypogaea, die Faseln von Dolichos-Arten, die Tama-Wurzel von Bauhinia esculenta und andere ausgezeichnet 3).

Wachs wird von den meisten Pssanzen an ihrer Oberfläche ausgeschwist. Es ist der Hauptbestandtheil des Reiss der Pflaumen, Schlehen und Trauben, der Früchte von Myrica sapida, des Ueberzugs der Deckblättchen von Musa paradisiaca und vieler anderer Pflanzen.

Physiologisch am wichtigsten ist indeß das Wachs, welches die verschiedenen Farbstoffe in den Fruchtschalen und an anderen Orten, namentlich aber das Blattgrün begleitet. Lesteres hat natürlich die weiteste Verbreitung durch das Pflanzenreich. Als Grundlage des Blattgrüns findet es sich sehr häusig im Zelleninhalt (Mohl, Mulder). Allein auch sonst ist das Wachs bei manchen Pflanzensamilien als Zelleninhalt bevbachtet, z. B. bei den Balanophoren 4).

<sup>1)</sup> Mulber, Phyf. Chemie, G. 462.

<sup>2)</sup> Nederlandsch lancet, uitgegeven door Donders, Ellerman en Jansen, Deel IV, p. 748.

<sup>3)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungsmittel, S. 355, 356.

<sup>4)</sup> Schleiben a. a. D. S. 186.

Im Saft der Milchsaftgefäße ist das Wachs gleichfalls vertreten. Es wurde schon oben unter den Bestandtheilen des Saftes des Kuhbaums aufgeführt (S. 72).

### S. 2.

Die Fette lassen sich bald bei gewöhnlichem, bald bei erhöhtem Märmegrad in Gestalt eines flüssigen Deles aus den Samen auspressen. Diejewigen Dele, welche erst über 60° C. schmelzen, untersicheidet man als trockne von den leichtslüssigen.

In der Negel besitzen diese Dele keinen oder doch nur einen geringen Geschmack, keine oder eine schwach gelbliche Farbe und, wenn nicht andere flüchtige Stoffe beigemengt sind, auch keinen Geruch.

Einige Dele nehmen leicht Sauerstoff auf und werden dadurch harzig, z. B. Leinöl, Nußöl, Mohnöl. Man nennt sie trocknende Dele im Gegensatze zu anderen Arten, die, wie Olivenöl, Mandelöl, Rüböl nur in unreinem Zustande eine Verbindung mit Sauerstoff eingehen und dadurch ranzig werden. Die nicht trocknenden Dele erstarren mit salpetrichter Salpetersäure oder mit salpetersaurem Quecksssilberorydul zu einer gelblich weißen Masse, dem sogenannten Elaidin.

Die fetten Dele sind in Wasser gar nicht, in kaltem Weingeist wenig, in heißem leichter, am leichtesten aber in Aether löslich.

Gewöhnlich sind die ausgepreßten Dele Gemenge eines leicht schmelzbaren und eines nur bei hohen Wärmegraden schmelzenden Stoffs, von welchen jener früher als Elain, dieser als Stearin bezeichnet wurde. Man weiß jetzt, daß das Stearin im engeren Sinne nur ganz vereinzelt in den Pflanzen vorkommt und daß die meisten pflanzlichen Dele der Hauptsache nach aus Elain und Margarin bestehen.

### §. 3.

Die Zusammensetzung des Clains läßt sich durch die Formel C<sup>39</sup> H<sup>39</sup> O<sup>4</sup>, die des Margarins nach Iljenko und Laskowskh durch C<sup>35</sup> H<sup>35</sup> O<sup>4</sup> ausdrücken. Theoretisch wird die Formel des Margarins zerlegt in C<sup>3</sup> H<sup>4</sup> O + C<sup>32</sup> H<sup>31</sup> O<sup>3</sup> d. h. in margarinsaures Glycerin. Der für das Clain angegebene Ausdruck ist nicht unmittelbar gesun-

den, sondern das Ergebniß der Uebertragung jener Theorie auf die Delfäure.

Elain oder Delstoff findet sich in den allermeisten Pflanzenölen, wenn es auch stets von anderen Fetten begleitet ist. Es ist
das flüssigste von allen, indem es erst bei einem tief unter dem Rullpunkte liegenden Wärmegrad erstarrt. Ferner ist der Delstoff dadurch
ausgezeichnet, daß er sich auch in kaltem Alfohol mit Leichtigkeit auflöst. Mit Zucker und Schwefelfäure giebt der Delstoff die purpurviolette Farbe, welche Pettenkofer bei Anwendung dieses Prüfungsmittels sür die Gallenfäuren entdeckte (Kunde, M. S.
Schulbe) 1).

Das Perlmutterfett oder Margarin, welches sich zum Delstoff am häusigsten gesellt, ist bei gewöhnlichem Wärmegrade fest und schmilzt erst bei + 53° C. Es löst sich in Alfohol und Aether schwerer als der Delstoff, und frystallisirt in Nadeln, welche ein perlmutterglänzendes Hauswert von Strahlenbüscheln und Garben darstellen.

Wenn man diese Fette, die, weil sie selbst weder saure, noch basische Eigenschaften besitzen, neutrale Fette genannt werden, mit Alkalien behandelt, dann zersallen sie in eine Seise und in Glycerinsbydrat. So wird Margarin in margarinsaures Kali und Glycerinshydrat zerlegt. Aus

 $C^{35}H^{35}O^4$  and KO wird  $KO + C^{32}H^{31}O^3$  and  $C^3H^4O + HO$ .

Aus dem Clain entsteht in derselben Weise die Clainsaure, für welche Delfs aus Gottlieb's Zahlen die Formel C36 H35 O3 + HO absgeleitet hat.

Die reine Elainsäure oder Delsäure ist nach Gottlieb über 14° eine wasserhelle, farblose Flüssigkeit, schmierig wie Del und bei etwa + 4° C. erstarrend. Während sie im flüssigen Zustande außersordentlich leicht Sauerstoff ausnimmt, findet dies, wenn die Säure erstarrt ist, nicht statt. Lackmuspapier wird durch die Delsäure nicht geröthet. Mit Zucker und Schweselsäure versetzt, nimmt Delsäure dieselbe Farbe an, wie der Delstoff.

<sup>1)</sup> Schulte in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXI, S. 270.

Die Margarinfäure ober Perlmutterfettfäure schmilzt bei 60°. Sie frostallisirt in feinen, perlmutterglänzenden Nadeln, die sehr häussig zu Buscheln und Garben vereinigt sind.

Beide Sauren lösen sich in beißem Weingeist und in Aether; ihre Alfalisalze, die Seifen auch in Waffer.

Bon jenen beiden neutralen Fetten ist die Darstellung bisher nur für das Perlmuttersett vollkommen gelungen. Dieses erhält man, wenn man irgend ein Del, das nur Delstoff und Perlmuttersett enthält, mit kochendem Weingeist behandelt. Beim Erkalten setzt sich eine körnige Masse ab, die sich zu Butter zerreiben läßt. In warmem Aether wird diese Butter mit gelber Farbe gelöst, und durch wiederholte Arnstallisation aus Aether erhält man schneeweiße Flocken von Margarinkrystallen, die sich unter dem Mikroskop als strahlensförmige Nadelbüschel zu erkennen geben 1).

Wenn es auch nicht gelungen ist, den Delstoff ganz rein darzustellen, so läßt sich derfelbe doch in ziemlicher Reinheit gewinnen, wenn man irgend ein Del mit halb so viel Kali verseist, als die vollstänzdige Zersetzung der neutralen Fette ersordern würde. Das Perlmuttersett wird dabei eher in die entsprechende Seise umgewandelt als der Delstoff und dieser läßt sich demnach von dem perlmuttersettsauren Kali, das in Wasser löslich ist, trennen.

Um die Margarinfäure zu bereiten, verseist man ein fettes Pfianzenöl mit Kali. Aus den Seisen scheidet man durch Schweselsäure die Margarinfäure und die Clainsäure, wäscht die Säuren mit Wasser und drückt sie zwischen Fließpapier aus, um den größten Theil der Delsäure zu entsernen. Die mit Delsäure immer noch verunreinigte Perlsmuttersettsäure wird darauf in heißem Alfohol gelöst. Dann scheidet sich beim Erkalten die Margarinsäure krystallinisch aus, und je öster man diese Auslösung und Krystallisation wiederholt hat, desto mehr ist die Perlmuttersettsäure von Delsäure gereinigt. Da sie aber immer noch etwas Delsäure enthält, so wird die Masse auf Reue mit Kali verseift und dann durch essigsaures Bleiornd niedergeschlagen. Das saure ölsaure Bleiornd löst sich in kochendem Aether, das perls

<sup>1)</sup> Nach biesem Versahren murbe bas Perlmutterfeit zuerst von Iljenko und Laskowsky aus Limburger Rase bereitet. Liebig und Wöhler, Annaslen, Bb. LV. S. 88.

mutterfettsaure nicht. Letzteres wird durch kohlensaures Kali, das perlmuttersettsaure Alfali darauf durch Salzfäure zersetzt, die Säure aber durch kochenden Alkohol und Krystallisation gereinigt.

Die Delfäure wird aus dem ölsauren Bleioryd in derselben Weise getrennt. Gottlieb<sup>1</sup>) nennt den so erhaltenen Stoff rohe Delfäure, weil man ein Gemenge der reinen Delfäure mit Drysdationsprodukten derselben vor sich hat. Gottlieb hat zuerst die Delfäure gereinigt, indem er dieselbe in einem großen Ueberschuß von Ammoniak löste und durch Chlorbaryum niederschlug. Der ölsaure Baryt wird dann getrocknet und mit Alkohol von mittlerer Stärke gekocht. Aus diesem scheidet sich derselbe in kleinen krystallinischen Schuppen aus, während ein verunreinigender Körper im Alkohol gelöst bleibt. Der so erhaltene ölsaure Baryt schmiszt noch nicht bei 100°. Durch Weinsäure wird die Delfäure ausgeschieden und dann mit Wasser gewaschen.

Glycerin endlich bleibt in Löfung, wenn man die neutralen Fette mit Alkalien verseift oder durch Bleiornd in Pflaster verwandelt. Man gewinnt es am leichtesten, wenn man die Flüssigseit, die nach der Pflasterbildung aus irgend einem Del zurückleibt, mittelst Schwefelwassersstoff vom überschüssigen Blei trennt. Das Glycerin oder Delsüß C³ H⁴O + HO bleibt dann beim Berdunsten als farblose oder hellsgelbe Flüssigsteit übrig, die einen süßen Geschmack besitzt und sehr leicht Wasser aus der Luft anzieht. In Wasser und Alkohol ist das Delssüß löslich, in Aether nicht.

#### S. 4.

Außer dem Delstoff und dem Perlmutterfett sind mehre ans dere neutrale Fette in einzelnen Pflanzen aufgefunden worden. Das hin gehört zunächst das Stearin in der Kakaobutter von Theobroma Cacao.

Das Stearin ober ber Talgstoff, C<sup>37</sup> H<sup>37</sup> O<sup>4</sup>, schmilzt etswas über 60° und frystallisirt in perlmutterglänzenden Blättchen, die sich in Alfohol und Aether schwerer lösen als das Margarin. In kaltem Aether wird der Talgstoff sehr schwer gelöst.

<sup>2)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LVII, S. 34 und folg.

Bei der Behandlung mit Alfalien verwandelt sich der Talgsstoff in Talgsäure und Delfüß. Die Talgsäure, Stearinsäure,  $\mathbf{C}^{34}$   $\mathbf{H}^{33}$   $\mathbf{O}^3$  +  $\mathbf{HO}$ , schmilzt bei  $70^o$  und erstarrt beim Erkalten zu einer krystallinisch-blättrigen Masse. Aus kochendem Alkohol krystallissirt sie in perlmutterglänzenden Nadeln.

Gottlieb hat für Gemenge von Talgfäure und Perlmutterfettsäure, in denen die lettere so viel oder mehr als die Hälfte beträgt, die lehrreiche Beobachtung gemacht, daß der Schmelzpunkt des Gemenges unter 60° liegt, also tiefer als der Schmelzpunkt der Perlmuttersettsäure, die von beiden am leichtesten schmilzt. Wenn die Talgsäure in dem Gemenge vorherrscht, dann schmilzt dieses zwischen 60° und 70° 1).

Den Talgstoff kann man aus der Kakaobutter bereiten, wenn man diese im Wasserbade schmelzt und reichlich mit Aether übergießt. In der Kälte scheiden sich Krystalle ab, die man mit kaltem Aether und Alfohol auswäscht, um das Clain und Margarin zu entfernen. Bon etwas anhängendem Margarin läßt sich das Stezarin befreien, wenn man es wiederholt aus kochendem Alfohol krystalslisten läßt, indem der Talgstoff rascher aus der heißen Lösung anschießt als das Perlmuttersett.

Da sich der Talgstoff selbst rein darstellen läßt, so bietet es keine Schwierigkeit durch Berseifung des Talgstoffs und Zerlegung der Seife durch Salzsäure auch die Talgsäure in reinem Zustande zu gewinnen

## §. 5.

In einigen Palmen, Cocos butyracea, Avoira Elais, aber auch in den Kaffeebohnen (Rochleder), findet sich ein eigenthümliches Fett, das unter dem Namen Palmitin oder Palmfett beschrieben wird.

Das Palmfett, C<sup>33</sup> II<sup>33</sup> O<sup>4</sup> nach Stenhouse, schmilzt bei 48°. Erfaltet bildet es eine halbdurchsichtige, wachsähnliche Masse, die wie der Talgstoff, leicht in kochendem, wasserseiem Alkohol und in heißem Aether, dagegen sehr schwer in kaltem Aether löslich ist. Aus dem heißen Aether scheidet es sich aus in kleinen farblosen Krystallen.

Die durch Berfeifung des Palmitins entstehende Palmitinfaure,

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LVII, G. 37.

C<sup>50</sup> H<sup>29</sup> O<sup>3</sup> + HO nach Stenhouse und Frémy, schmilzt nach Rochleder bei 58,5°. Sie frystallisirt in glänzenden Blättchen, die der Perlmuttersettsäure ähnlich sind.

Aus Palmöl bereitet man das Palmfett, nachdem man durch Auspressen zwischen Leinwand den flüssigen Theil des Deles entsernt hat, durch wiederholte Behandlung des festen Rückstandes mit tochendem Weingeist, der das Palmfett nur spurweise löst. Dann wird die seste Masse in heißem Aether gelöst, filtrirt und durch mehrsaches Krystallisten gereinigt.

#### S. 6.

Die Muskatbutter der Nüsse von Myristica moschata enthält ein eigenthümliches neutrales Fett, das Myristin oder Muskatfett, das durch die Formel  $C^{29}$   $H^{29}$   $O^4$  nach Playsair bezeichnet wird. Der Schmelzpunkt des Muskatstetts liegt bei  $31^o$  und die Krysstalle bilden weiße, seidenglänzende Schuppen und Nadeln. Sin eisgenthümliches Merkmal des Myristins besteht darin, daß es selbst in warmem Alkohol schwer löslich ist. Während heißer Aether dasselbe in reichlicher Menge ausnimmt, wird in der Kälte der größte Theil des Fetts krystallinisch ausgeschieden.

Nach Playfair entspricht der beim Verseisen des Myristins gebildeten Myristinfäure der Ausdruck C26 H25 O3 + HO. Diese Säure schmilzt bei 48° und frystallisirt in weißen, seidenglänzenden Blättchen. Ihre Alfalisaze sind leicht löslich in Alfohol und in Weingeist.

Muriftin bleibt in ähnlicher Weise wie das Palmitin aus Palmöl zurud, wenn man die Mustatbutter mit Weingeist digerirt. Der feste Rückftand wird durch wiederholtes Umkrustallistren aus Aetherlösungen gereinigt.

### S. 7.

. Aus den Beeren von Laurus nobilis läßt sich das Lorbeersfett, Laurostearin gewinnen, für dessen Zusammensetzung Marsson die Formel  $C^{27}$   $H^{27}$   $O^4$  gefunden hat. Das Lorbeersett schmilzt bei  $45^{\circ}$  und frystallisirt aus kochendem Alkohol in kleinen seidenglänzenzben Nadeln, welche sich sternförmig an einander legen.

Die Laurostearinfäure, (Pichurimtalgfäure) C24 H23 O3 + HO

(St. Evre) schmilzt zwischen 42 und 43° und kann nach Görgen in nadelförmigen Rrustallen erhalten werden, welche zu haselnußgroßen Gruppen vereinigt find 1).

Wenn man die Lorbeeren mit kochendem Weingeist behandelt, dann wird das Laurostearin aufgelöst. In vierundzwanzig Stunden setzt es sich aus der erkalteten Lösung ab als ein gelblich weißer, kässiger Niederschlag, den man mit kaltem Weingeist waschen und aus heißem Alkohol umkrystallisiren muß. Bon anhängendem Harz befreit man das Laurostearin, indem man zwischen Fließpapier den Weingeist ausdrückt, und dann die seste Masse im Wasserbade schmelzt. Dann trennt sich das Harz in der Form von braungrünen Flosken, die man mit Hilfe eines durch heißes Wasser erwärmten Doppeltrichters entsernen kann.

#### S. 8.

Das Cocin der Rokosnüsse von Cocos nucifera,  $C^{25}$   $H^{25}$   $O^4$ , soll bei  $20^{\circ}$  schmelzen und besonders leicht auch in kaltem Aether löß= lich sein. Ihm sollte die Cocinfäure  $C^{22}$   $H^{21}$   $O^3$  + HO (Marf= son) entsprechen, eine Säure, deren Schmelzpunkt zu  $35^{\circ}$  angegeben wird. Aus der Formel der Cocinfäure ist die des Cocins abgeleitet.

Bor nicht langer Zeit nun wurde von Arthur Görgen ein Kokoknußöl untersucht, welches keine eigenthümliche Socinfäure enthielt, sondern Laurostearinsäure und außerdem drei flüchtige Fettsäuren, Caprinsäure, Saprinsäure, Gaprylsäure und Sapronsäure, von denen die beiden letteren schon früher von Fehling in der Butter der Kokoknuß nachgewiesen wurden<sup>2</sup>). Görgen ist demnach geneigt, die Cocinsäure für ein Gemenge von Saprinsäure und Laurostearinsäure zu halten.

Da die Caprinfäure und die Caprylfäure bei der trockenen Deftillation der Delfäure als Zersetzungsproduste auftreten, so wäre es möglich, daß sie als solche nicht fertig gebildet in den Kokosnüssen auftreten. Deshalb und namentlich weil der eigentliche Fundort diefer flüchtigen Säuren dem thierischen Organismus angehört, werde ich

<sup>1)</sup> Arthur Görgen in Liebig und Möhler, Annalen, Bb. LXVI, S. 290 u. folg.

<sup>2)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LIII, S. 399 und Bb. LXVI, S. 290.

erst weiter unten auf die Zusammensetzung und die Eigenschaften derselben eingehen:

#### S. 9.

Moringa oleisera Lam. ein Baum, der auf den Westindischen Infeln häusig gebaut wird, enthält nach Bölder's Untersuchungen in seinem Dele außer Delstoff und Perlmuttersett ein eigenthümliches Kett, das beim Berseisen die Behensäure liesert.

Aus Bölder's Zahlen hat Strecker für die Behensäure die Formel C<sup>44</sup> H<sup>43</sup> O<sup>3</sup> + HO abgeleitet. Die Säure schmilzt nach Bölder bei 76°; sie erstarrt zu pulverisirbaren Nadeln, die der Talgsfäure ähnlich sind.

Das Behenöl wurde durch langes Rochen mit Kali verseift, die Seife durch Salzfäure zersett. Nachdem die festen Säuren durch Auspressen zwischen Fließpapier von den flüssigen getrennt waren, wurden sie in heißem Weingeist gelöst. Die anschießenden Krhstalle wurden darauf wiederholt aus starkem Alkohol umfrystallisirt. Dann frystallistet zuerst die Behensäure heraus.)

#### S. 10.

In den Blättern von Pelargonium roseum findet sich die Rosfenfrautsäure oder Pelargonsäure, C18 H17 O3 + HO (Pleß und Redtenbacher)2).

Die Rosenkrautsäure bildet eine ölige, farblose Flüssigkeit, welche bei niederen Wärmegraden leicht erstarrt, bei + 10° C aber wieder flüssig wird und sich bei höheren Wärmegraden leicht verslüchtigt. Sie erinnert im Geruch an Buttersäure. Obgleich sie in Wasser fast gar nicht gelöst wird, ertheilt sie demselben doch die Eigenschaft, Lackmus zu röthen. In Alkohol und Aether ist sie leicht löslich.

Man gewinnt die Pelarzonfäure aus den Blättern des Pelargonium roseum, wenn man dieselben mit Kali behandelt und dann

<sup>1)</sup> Bolder in Mulber's Scheikundige onderzoekingen, Deel III, p. 549, und Liebig und Bohler, Annalen Bb. LXIV, S. 343.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen Bb. LIX, G. 52-54.

mit Schwefelfaure destillirt. Da nämlich die Pelargonsäure unvermischt mit anderen flüchtigen Säuren in den genannten Blättern vorkommt, so geht sie bei diesem Versahren rein in die Vorlage über.

#### S. 11.

An die flüchtige Pelargonfäure reiht sich die Baldrianfäure  $C^{10}$   $H^9$   $O^3$  + HO, die in der Baldrianwurzel, in der Angelica-Burzel, nach Chevreul in den Beeren und nach von Moro in der Rinde von Viburnum opulus 1) als folde vorkommt, in dem Thierreich dazgegen mit Glycerin verbunden zu sein scheint und als neutrales Fett beschrieben wurde. Denn die Phocenfäure des Phocenins im Fischzthran stimmt nach Dumas mit der Baldriansäure überein.

Wenn die Balbrianfäure möglichst wasserfrei ist, dann bildet sie eine sarblose, ölige Flüssigkeit, die selbst bei 15°C noch nicht erstarrt, sich in 30 Theilen Wasser löst und mit Weingeist und Aether in jedem Berhältniß gemischt werden kann. Sie besitzt einen eigenthümslich stechenden Geruch und einen fäuerlich scharsen Geschmack. Mit allen Basen geht sie in Wasser lösliche Verbindungen ein; das Zinksalz ist indessen ziemlich, das Silbersalz sehr schwer löslich.

Man fann die Baldrianfäure aus dem wässeigen Destillat der Baldrianwurzel gewinnen, indem man sie an irgend eine Basis bindet, die durch andere Säuren in unlöslicher Form von ihr geschieden werden fann.

### §. 12.

Die Butterfäure, C<sup>8</sup> H<sup>7</sup> O<sup>3</sup> + HO, findet sich im Safte des Kuhbaums (Marchand), in dem Johannisbrod von Ceratonia Siliqua (Redtenbacher), vielleicht auch in den Tamarinden und in den Früchten von Sapindus saponaria, wenn sie hier nicht erst durch Zersetzung entstanden war (Gorup=Besanez<sup>2</sup>).

Bei 20° C wird die Butterfäure noch nicht fest. Sie stellt in wasserfreiem Zustande eine ölige Flüssigkeit dar, die bei gewöhnlicher

<sup>1)</sup> Liebig und Wöhler, Annalen, Bb. LV, G. 330-332.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXIX, S. 369-372.

Wärme stark verdunstet und in sehr hohem Grade den Geruch nach ranziger Butter verbreitet. Mit Wasser, Alfohol und Aether läßt sich die Buttersäure in jedem Berhältnisse mischen.

Zur Darstellung ist das Johannisbrod geeignet. Man verssetzt dasselbe mit kohlenfaurem Kalk und Wasser und läßt das Gesmenge so lange stehen als noch eine Gasentwicklung stattsindet. Dann schweidet man aus der siltrirten Flüssigfigkeit den Kalk mittelst kohlensausen Natrons aus, dampst die Lösung des buttersauren Natrons ein und destillirt die verdichtete Flüssigfigkeit nach vorherigem Zusatz von Schweselsäure. Schließlich destillirt man die Buttersäure über Chlorscalcium, um dieselbe von Wasser und Essigfäure zu befreien.

### S. 13.

Dum as hat zuerst auf die überraschende Aehnlichkeit der Zusammensetzung ausmerksam gemacht, welche sowohl die neutralen Fette wie die setten Säuren zu einer sehr merkwürdigen Reihe unter einsander verbindet. Alle Fettsäuren lassen sich nämlich, wenn sie 1 Aeq. Wasser enthalten, auf die Formel  $\mathbf{C}^{\mathbf{x}}$   $\mathbf{H}^{\mathbf{x}}$   $\mathbf{0}^4$  zurücksühren, in welcher  $\mathbf{x}$  eine gerade Zahl ist, alle neutrale Fette auf den Ausdruck  $\mathbf{C}^{\mathbf{x}} + \mathbf{1}$   $\mathbf{H}^{\mathbf{x}} + \mathbf{1}$   $\mathbf{0}^4$ . Dieß ergiebt sich unmittelbar aus folgender Uebers

ficht der Formeln:

Behenfäure C44 H44 O4 C36 H36 O4 Delfäure Stearinfäure C34 H34 O4 Margarinfäure C32 H32 O4 C30 H30 04 Palmitinfäure Myriftinfäure C26 H26 Q4 C24 H24 O4 Laurostearinfäure (Pichurimtalgfäure) Cocinfäure C22 H22 O4 C20 H20 O4 Caprinfäure Pelargonfäure C18 H18 04 C16 H16 O4 Caprolfäure C12 H12 O4 Cavronfäure C10 H10 O4 Baldrianfäure (Phocenfäure) Butterfäure C8 H8 04

Die durch Analyse gefundenen Formeln der entsprechenden neutralen Fette führen zu folgender Reihe: 

 Stearin
 C37
 H37
 O4

 Margarin
 C35
 H35
 O4

 Palmitin
 C33
 H33
 O4

 Myriftin
 C29
 H29
 O4

 Laurofteavin
 C27
 H27
 O4

Unter den neutralen Fetten ist besonders das Butwin deshalb von lehrreicher Wichtigkeit, weil es Pelonze und Gelis gelungen ist, unter dem Einfluß der Schwefelfäure Butterfäure mit Glycerin zu Buthrin zu verbinden:

# $C^3 H^4 O + C^8 H^7 O^3 = C^{11} H^{11} O^4$ .

In dieser Erzeugung des Butyrins, das indessen keiner Elemen= taranalyse unterworfen wurde, hat die Theorie, nach welcher die neutralen Fette als Berbindungen der entsprechenden wasserfreien Fett= fäuren mit wasserfreiem Glycerin zu betrachten sind, ihre hauptsäch= lichste Stütze. Die oben für den Delstoff und das Cocin aufgestellten Formeln sind aus dieser Borstellung abgeleitet.

#### .S. 14.

Dbgleich das Urbild des Wachses, jenes Gemenge, welches man früher als Cerin und Myricin beschrieb und eine Zeit lang für unverseisbar gehalten hat, nur vom Bienenwachs her genauer bekannt ist, so lassen sich doch diese Kenntnisse gewiß auch auf manche in Pflanzen sertiggebildete Wachsarten übertragen. Bisher sind aber die Fundorte dieser beiden Hauptstoffe im Pflanzenreich nicht erforscht, und ich muß mich also bei der Schilderung der wichtigsten Bestandetheile des Wachses an das Bienenwachs anschließen.

Daß sich das Wachs verseisen läßt, hatte Lewy schon vor einiger Zeit gelehrt. Während aber van der Vliet dem Serin die Formel C¹0H¹0O, dem Myricin den Ausdruck C²0H²0O beilegte, hielt Lewy beide Stoffe sür isomer, gleich C68H68O¹, Heß sogar beide für Sinen Körper, dem er van der Vliet's Formel des Myricins zuschrieb.

Brodie hat aber unsere Kenntnisse über das Wachs in neuerer Zeit beträchtlich erweitert. Er bestätigte zunächst, daß sich Cerin und

Myricin beide mit Kali verseisen lassen. Das Cerin ist eine Säure, welche Brodie Cerotinsäure genannt und im Bienenwachs in freiem Zustande gesunden hat. Brodie's Zahlen ergaben für die Cerotinsfäure die Formel C<sup>54</sup> H<sup>53</sup> O<sup>3</sup> + HO. Sie ist in Alfohol und in Aether löslich. Wenn die Cerotinsäure wiederholt aus Aether umstrystallisirt wurde, dann schmilzt sie bei 78° 1), und Brodie glaubt, daß sich der Schmelzpunkt bis 80-81° erhöhen lasse.

Die Serotinsäure erhält man, wenn man Wachs, das ungefähr bei 62 oder 63° geschmolzen ist, wiederholt in kochendem Alkohol auf= löst. Dadurch gewinnt man einen Stoff, welcher bei 70 oder 72° schmilzt und mit Kalihydrat sehr leicht eine Seise bildet. Ehlorbaryum zerlegt diese Seise. Den cerotinsauren Baryt wäscht man mit Aether auß, um einen nicht verseisbaren Körper, das Serain zu entsernen, dessen Schmelzpunkt bei 70° liegt. Auß dem cerotinsauren Baryt kann man schließlich durch Schweselsfäure die Serotinsäure in Freiheit sehen.

Cerotinsaurer Barnt aus chinesischem Wachse enthält nach Brodie einen zweiten Körper beigemengt, der sich durch Alfohol, Aether
oder Naphtha entsernen läßt und nach der Formel  $C^{54}$   $H^{56}$   $O^2$  zusammengesetzt ist. Brodie nennt diesen Stoff, dessen Zusammensetzung im Verhältniß zur Cerotinsäure an die Alsohole erinnert, Cerotin. Wenn das Cerotin mit Kalf und Kali starf erhipt wird, verwandelt es sich unter Wasserstoffentwicklung in Cerotinsäure.

Das Myricin, das seinen Namen der wachsreichen Myrica cerifera verdankt, von Chevreul aber auch in Kohlblättern gefunden wurde <sup>2</sup>), enthält zunächst einen neutralen Stoff, den Brodie Melifsin nennt. Melissin,  $C^{6\,0}$   $H^{62}$   $O^{2}$ , ist ein krystallinischer, in heißem Alkohol und in Aether lösticher Körper, der nach wiederholter Krystallisation bei 85° schmilzt. Mit Kali-Kalk erhipt, verwandelt sich das Melissin in Melissinsäure,  $C^{64}$   $H^{63}$   $O^{3}$  + HO <sup>3</sup>). Diese Säure schmilzt bei 88–89°.

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen Bb. LXVII, S. 194, 209.

<sup>2)</sup> Liebig's Sanbbuch ber organischen Chemie, Beibelberg 1843. G. 429.

<sup>3)</sup> Brobie, a. a. D. Bb. LXXI, G. 145 und folg.

Um das unreine Myricin von der Cerotinfäure getrennt zu ershalten, kocht Brodie das Wachs wiederholt mit Alkohol aus, bis essigsaures Blei in der alkoholischen Lösung keinen Niederschlag mehr erzeugt. Aber auch dann wird das Wachs noch ein Paar Male mit Alkohol ausgekocht, weil das cerotinfaure Bleioryd in heißem Alkohol nicht ganz unlöslich ist. Der Nückstand ist das Gemenge, das man bisher Myricin nannte. Dieses Myricin ist grünlich, von wachsartiger Festigkeit, nicht krystallinisch und schmilzt bei 64°. Wenn man es mit starker Kalilauge oder auch mit einer alkoholischen Kalilösung kocht, dann wird es verseist. Das Melissin erhielt Brodie nun, indem er die Myricinseise mit Salzsäure zersetze, den ausgefällten wachsartigen Bestandtheil in heißem Alkohol löste und dann erkalten ließ. Es scheidet sich hierbei ein krystallinischer Stoff aus, der wieder in Naphtha gelöst werden muß. Aus der Naphtha schießt das Melissin krystallinisch au.

Bei jenem Berfahren fand Brodie in der Alfvhollösung, aus welcher sich das unreine Melissin ausschied, eine Säure, die nach Berdichtung des Alfohols ebenfalls krystallinisch gewonnen werden konnte. Mit Kali gab diese Säure eine Seise, die durch Shlorbarhum gefällt, mit Aether ausgewaschen, durch Salzsäure zerlegt und dann aus Aether umkrystallisirt einen Körper darstellt, der bei 62° schmilzt und nach der Elementaranalyse die Formel C<sup>32</sup> H<sup>31</sup> O<sup>3</sup> + HO besitzt. Brodie nennt diese Säure Palmitinsäure. Da aber die Palmitinsäure nach Roch leder's Untersuchungen bei 58,5°, die Margarinsäure dagegen nach früheren Angaben bei 60° schmilzt, da ferner auch die Formel besser zur Margarinsäure paßt, und endlich Brodie selbst<sup>1</sup>) in dem alkoholischen Auszug des ursprünglichen Wachses eine der Margarinsäure ähnliche Säure gesunden haben will, so möchte ich die von Brodie sür Palmitinsäure erklärte Berbindung als Margarinsäure bezeichnen.

In der Naphthalösung, aus welcher das reine Melissin herausskrystallisirt war, blieb ein Körper gelöst, der bei 72° schmolz und mit Kali-Kalf erhipt eine Säure gab, die nach wiederholter Krystallisation aus Aether ihren Schmelzpunkt bis zu 85° erheben ließ und in ihrer Zusammensetzung vorläusig dem Ausdruck C<sup>49</sup> H<sup>48</sup> O<sup>3</sup> + HO zu ents

<sup>1)</sup> A. a. D. Bb. LVII, S. 196.

sprechen schien. Brodie halt selbst indeß eine genauere Untersuchung jenes Körpers für nöthig.

Das grünliche Myricin, welches anfangs bei 64° schmolz, läßt sich durch wiederholtes Umkrystallisiren aus heißem Aether reinigen. Sein Schmelzpunkt liegt dann zulet bei 72°; es bildet, aus Naphtha umkrystallisirt, quastförmige, in Alkohol nicht leicht lösliche Arystalle, und, als solches analysirt, liefert es Zahlen, aus welchen die Formel  $C^{92}$   $H^{92}$   $O^4$  abgeleitet werden kann. Weil num dieses Myricin Perlmutterfettsäure und Melissin enthält, so darf man es mit Brodie vielleicht in folgender Weise zerlegen:

Ein fettes Del, welches die Klebrigkeit des Wachses bedingt, soll auch den Geruch desselben verursachen (Lewy, Brodie).

Nicht alle Wachsarten enthalten die fämmtlichen hier beschriebenen Stoffe. Brodie hat Ceylon'sches Bienenwachs untersucht, welches alle Merkmale des unreinen Myricins besaß, aus Margarinfäure (Palmitinsäure?) und Melissin bestand, aber keine Cerotinfäure lieferte.

Dagegen enthält das Japanische Wachs nach Mener eine Berbindung von Glycerin mit der Cetylsäure (Aethalfäure), welche ich erst weiter unten beim Wallrath beschreiben werde.

### §. 15.

Wenn man diese Hauptarten des Wachses mit den Fetten versgleicht, dann sindet man für die eigenthümlichen Bestandtheile dersels ben die Aehnlichkeit, daß sie sich in Wasser nicht, in Aether leichter als in Alfohol lösen, und daß sie sich mit Alkalien verseisen lassen. Der Hauptunterschied gegen die Fette liegt darin, daß die Wachsearten bei der Verseisung kein Glycerin liefern.

Die von Brodie gefundenen Formeln schließen sich sehr enge an die Dumas'sche Kettreihe an:

Eine unbenannte, näher zu untersuchende Säure . C49 H49 O4.

Cerotin und Melissin reihen sich dagegen ihren Formeln nach an die Alkoholarten:

Serotin . . . C<sup>54</sup> H<sup>56</sup> O<sup>2</sup> Melissin . . . C<sup>60</sup> H<sup>62</sup> O<sup>2</sup>.

### S. 16.

Der grüne Farbstoff ber Blätter und Stengel, das Chlorophyu, ist so wie es sich in der Pflanze findet, ein Gemenge von einem stick-stoffhaltigen Farbstoff, den ich unten bei den Farbstoffen beschreiben werde 1), und einem Wachse.

Mulder hat dieses Wachs aus den Blättern von Syringa, Populus, Vitis vinisera und Gras untersucht und für die Zusammensetzung die Formel  $C^{15}$   $H^{15}$  O gesunden. Demnach ist das Chlorophyllwachs isomer mit dem Caprylon, das von Guckelberger unter den Erzeugnissen der trocknen Destillation des caprylsauren Barryts entdeckt wurde. Es ist wie die übrigen Wachsarten in Altohol, namentlich in kaltem, weniger löslich als in Nether.

Wenn man grüne Blätter mit Aether auszieht, dann wird das ganze Chlorophyll, der Farbstoff sowohl wie das Wachs gelöst. Läßt man die ätherische Lösung verdunsten und löst man den Rückstand in kochendem Alkohol auf, dann scheidet sich das Wachs beim Erkalten aus und es kann durch Auskochen mit Wasser und Waschen mit kaltem Alkohol gereinigt werden.

## §. 17.

Ich habe bereits oben bemerkt, daß auch andere Farbstoffe des Pflanzenreichs von Wachs begleitet zu sein pflegen. Ein solches Wachs ist mit dem rothen Farbstoff der Wachholderbeeren verbunden und nach der Formel C40 H32 O10 zusammengesetzt. Es hat die Eigenschaften der Wachsarten, unter denen es sich jedoch durch seinen hohen Sauerstoffgehalt auszeichnet (Mulder).

Aus den Wachholderbeeren gewann Mulder dieses Wachs, inbem er dieselben mit Aether oder Alfohol auszog und darauf den

<sup>1)</sup> Bgl. bas vierte Buch.

Nether oder den Alkohol verdunsten ließ. Durch Salzsäure, Schwesfelsäure, Kali oder Natron ließ sich aus dem Gemenge der rothe Farbstoff entsernen. Das zurückleibende Wachs wurde mit kaltem Alkohol gereinigt.

In der Rinde der Wurzel des Apfelbaums ist nach Mulder ein Wachs von gleicher Zusammensekung enthalten.

Stroh und Zuckerrohr führen beide ein krystallisirbares Wachs. Das des Zuckerrohrs besitzt nach Avequin, der es Cerosia nannte, die Zusammensekung C48 H50 O2.

Doepping endlich hat in dem Kork von Quercus suber ein Wachs gefunden, dem er die Formel C25 H20 O3 beilegt. Chevreul hat dasselbe Cerin genannt, ein Name, der um so eher beibehalten werden könnte, da das oben erwähnte Cerin jest Cerotinsäure heis gen muß.

#### S. 18.

Folgende Tabelle giebt eine Uebersicht der Zahlenverhältnisse von Fett und Wachs in verschiedenen Pflanzentheilen.

|      | In 100 Theilen                |       |                        |
|------|-------------------------------|-------|------------------------|
| Fett | in einer Kürbifart (Courge    |       |                        |
|      | sucrine du Brésil)            | 0,002 | Girardin.              |
| 11   | in der Jerusalemartischocke . | 0,007 | Girardin.              |
| 17   | in einer neuen Rürbifart .    | 0,02  | Mittel aus 2 Analysen, |
|      |                               |       | Braconnot, Girarbin.   |
| "    | im Kürbiß                     | 0,06  | Braconnot.             |
| 17   | in Hagebutten                 | 0,06  | Bilz.                  |
| 11   | in Wurzeln von Helianthus     |       |                        |
|      | tuberosus                     | 0,13  | Mittel aus 2 Analysen, |
|      |                               |       | Braconnot, Pagen,      |
|      |                               |       | Poinsot und Férn.      |
| 11   | in Rartoffeln                 | 0,16  | Mittel aus 3 Analysen, |
|      |                               |       | Michaelis, Dumas,      |
| ,    |                               |       | Payen.                 |
| "    | im Fleisch ber Datteln        | 0,20  | Reinsch.               |
| 17   | in Bohnen                     | 0,70  | Braconnot.             |
| 17   | in Reis                       | 0,75  | Mittel aus 4 Analysen, |
|      |                               |       | Braconnot, Bogel,      |
|      |                               |       | Gorham.                |
|      |                               |       |                        |

| In 100 Theilen                        |                                    |
|---------------------------------------|------------------------------------|
| Fett im Kern der Datteln              | 0,80 Reinsch.                      |
| " in Bataten                          | 1,12 henry.                        |
| " in Weizen                           | 1,42 Mittel aus 17 Analysen        |
|                                       | Dumas, Péligot.                    |
| " in Roggen                           | 1,75 Dumas.                        |
| " in Hafer                            | 2,00 Bogel.                        |
| " in Helvella Mitra                   | 3,00 Schrader.                     |
| " in Weizenkleie                      | 3,60 Millon.                       |
| " in Mais                             | 3,62 Mittel aus 2 Analysen,        |
|                                       | Gorham, Liebig.                    |
| " in Eicheln                          | 4,30 Löwig.                        |
| " in den Beeren von Laurus            |                                    |
| Persea                                | 5,56 Ricord Madianna.              |
| " in der Wurzel von Polypo-           |                                    |
| dium vulgare                          | 8,60 Bucholz.                      |
|                                       | -13,00 Papen.                      |
| " in der Wurzel von Cype-             |                                    |
| rus esculentus                        | 16,67 Lefant.                      |
| " in den Samen von Canna-             | 40.40 M V V                        |
| bis sativa                            | 19,10 Bucholz.                     |
| " in der Frucht von Laurus            | 40.00 M                            |
| nobilis                               | 19,90 Bonastre.                    |
| " in bitteren Mandeln                 | 28,00 Vogel.                       |
| " in der Muskatnuß                    | 31,60 Bonastre.                    |
| ". in dem Fleisch der Kokosnuß        | 33,73 Mittel aus 3 Analysen,       |
| in action allow Batania strain        | Brandes, Buchner.                  |
| " in geschälten Kakavbohnen.          | 53,10 Lampadius.<br>54,00 Boullay. |
| " in füßen Mandeln                    | 54,00 Sputtuy.                     |
| rium commune                          | 67,00 Bizio.                       |
| to the contract to a vi               | 07,00 21310.                       |
| von Cocos lapidea                     | 73,25 Bizio.                       |
| Elain im Kern der Datteln             | 0,30 Reinsch.                      |
| · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 72,00                              |
| im Mandelöl                           | 76,00                              |
| Margarin in Mandelöl                  | 24,00                              |
| " in Olivenöl                         | 28,00                              |
| " III ~III vitation                   | <b>~</b> 0,00                      |

| In 100 Theilen                  |                             |
|---------------------------------|-----------------------------|
| Stearin (?) im Rern ber Datteln | 0,50 Reinsch.               |
| Myristin in der Muskatnuß       | 7,70 Mittel aus 2 Analysen, |
|                                 | Bonaftre, Bley.             |
| Wachs in der Wurzel von He-     |                             |
| lianthus tuberosus .            | 0,03 Braconnot.             |
| " in Hagebutten                 | 0,06 Bilz.                  |
| " im Fleisch der Datteln        | 0,10 Reinsch.               |
| " in der Wurzel von La-         |                             |
| thyrus tuberosus                | 0,18 Braconnot.             |
| " im Saffran                    | 0,50 Bouillon Lagrange,     |
|                                 | Bogel.                      |
| " im Samen von Carum            |                             |
| Carvi                           | 1,50 Trommsdorf.            |
| " im spanischen Pfesser .       | 7,60 Bucholz.               |
| Cerotinfaure in Bienenwachs     | 22,00 Brobie.               |

#### S. 19.

Ob die Pflanzen unmittelbar aus den einfachen Nahrungsstoffen, die sie ausnehmen, Fette und Wachsarten zu erzeugen vermögen, ist eine Frage, die auf keine Weise entschieden beantwortet werden kann, deren Verneinung aber viel mehr Wahrscheinlichkeit bietet als ihre Bejahung. Seitdem Huber dargethan und Gundelach bestätigt hatte, daß die Vienen Wachs aus Zucker bereiten, hat man übershaupt jene Frage so ziemlich aus dem Gesichtskreis verloren und in den stärfmehlartigen Körpern die Quelle der Wachsarten und der Fette gesucht.

Es versteht sich indeß von selbst, daß die Umwandlung des Zuckers im Leibe der Bienen keinen Maaßstab abgeben kann für die Entstehung von Wachs in der Pflanze. Die Wichtigkeit jener von Huber entdeckten Thatsache liegt nur darin, daß sie zuerst dem Gedanken Raum gab, Stärkmehl und Zucker möchten überhaupt in der organischen Welt als Wachs- oder Fettbildner auftreten können.

Durch diesen Gedanken wird es verständlich, daß die öligen Samen, bevor sie vollständig entwickelt sind, eine bedeutende Menge Stärkmehl enthalten, das in den reisen Samen durch Fett verdrängt ist. Das Stärkmehl verschwindet spurlos, die Zellen sind mit Fett er-

füllt. Verwandlung von Stärkmehl in Fett scheint sich als unmittelbare Folgerung zu ergeben, wenn man jene Erscheinungen in einen Gedanken übersetzen will. Es liegt die Vermuthung nahe, daß das lösliche Eiweiß, die Mandelhese oder irgend ein sticktoffhaltiger Stoff das Stärkmehl in Dextrin und Zucker verwandelte, und daß das Fett durch andere Vermittlungsstusen aus dem Zucker hervorging. Allein die Stoffe, welche zwischen Fett und Stärkmehl liegen, sind nicht ersorscht, und es ist nicht unsere Ausgabe die Wege, die zu dem Ziel der Umwandlung führen, zu errathen, sondern die nächsten Zwischenerzeugnisse zu ergründen, die man als unmittelbare Mutterkörper der Fette betrachten dars.

So wie das Fett in den öligen Samen, so entsteht in den grünen Pflanzentheilen das Wachs des Chlorophylls aus Stärkmehl. Nach den Beobachtungen Mohl's besteht nämlich das Chlorophyll der Botaniker in seiner körnigen Form aus einem inneren Stärkmehlkernchen und einer äußeren grünen Schichte, die man durch Alfohol und Aether entsernen kann. Diese grüne Schichte ist um so mächtiger, je kleiner das weiße Stärkmehlkörnchen ist. Wenn man überhaupt weiß, daß die Berwandlung von Zucker in Wachs möglich ist und daß sich Stärkmehl nach vorheriger Dertrindildung sehr leicht in Zucker umsetzt, dann scheint der Schluß gerechtsertigt, daß sich das Wachs des Chlorophylls auf Kosten jenes Stärkmehlkörnchens bilder.

Mohl hat zwar in den älteren Theilen von Sonferven (Zygnema-Arten) das körnige Chlorophyll mit größeren Stärkmehlkernchen versehen gefunden, als in jüngeren Theilen. Eine Widerlegung jener Schlußfolgerung kann ich aber deshalb in dieser Beobachtung nicht sehen, weil Niemand die Möglichkeit läugnen kann, daß alte Pflanzentheile junge Chlorophyllkörner enthalten sollten und umgekehrt, während ja andererseits ein Theil des Stärkmehls unverändert bleiben könnte. Wenn aber, wie Mohl angiebt, das Chlorophyll in Pflanzentheilen austreten kann, die vorher durchaus kein Stärkmehl sührten, so ginge daraus hervor, daß das Wachs des Chlorophylls nicht immer aus Stärkmehl gebildet wird. Indeß ist es noch immer die Frage, ob jene Theile nicht gelöstes Stärkmehl enthielten, das dem Auge des Anatomen entgehen konnte 1).

<sup>1)</sup> Bgl. Mohl, bie vegetabilifde Zelle, in Rub. Bagner's Sandwörterbuch, Bb. IV. S. 204, 205.

Es verdient jedenfalls ganz besonders hervorgehoben zu werden, daß in dem grünen Chlorophyll häufig weiße Körnchen liegen, die aus reisnem Stärfmehl bestehen und sich später mit einer grünen Schichte umgeben (Mohl).

Die Umbildung von Zuder in Wachs in den Pflanzen läßt sich unmittelbar erschließen aus Avequin's Beobachtung, daß die Arten des Zuderrohrs, die viel Wachs liefern, wenig Zuder enthalten, und umgekehrt.

Wenn sich Zucker oder Stärkmehl in Fett oder Machs umseten können, so ist zugleich die Möglichkeit einer Bildung von Fett und Wachs bewiesen sür alle Stoffe, die sich sellstoff, Inulin und Gummi. In dieser Nichtung ist eine Angabe Blondeau's zu verstehen, daß in den Oliven Zellstoff und Gerbfäure abnehmen, während sich die Menge des Dels vermehrt. Blondeau schließt hieraus, daß während des Reisens der Oliven die Gerbfäure den Zellstoff in Fette übersührt. Daß indeß der Einsluß der Gerbfäure hierbei richtig gewürdigt ist, scheint mir von Blondeau nicht mit zwingender Ueberzzeugungskraft erwiesen zu sein 1).

Zeustoff, Stärfmehl, Zuder müssen bei der Umwandlung in Fette oder in Wachs Sauerstoff verlieren. Weil man die Zwischenstoffe nicht kennt, aus welchen als letztes Ergebniß der Entwicklung die Fette und Wachsarten gebildet werden, so läßt sich die Art und Weise des Sauerstoffverlustes nicht durch Formeln versinnlichen. Alle Fettbildner enthalten Wasserstoff und Sauerstoff im Wasserbildungsverhältnisse, während Fett und Wachs immer weniger Sauerstoff enthalten als der Aequivalentzahl des Wasserstoffs entspricht. Denkt man sich, daß durch irgend eine Vermittlung 3 Aeq. Zuder sich in 1 Aeq. Delsäure verwandeln, dann muß der Zuder, wenn das Ziel erreicht ist, 32 Aeq. Sauerstoff verloren haben:

Es ist nun befannt, daß die Pflanzen nur im Lichte Sauerstoff

<sup>1)</sup> Bgl. Erbmann und Marchanb, Journal für praft. Chemie, Bb. XLVII. S. 411.

entwickeln und nur im Licht ihre gesunde grüne Farbe zu behaupten im Stande sind. Der grüne Farbstoff des Eblorophylls ist beständig von Wachs begleitet. Dieses stetige Verhältniß zweier Trabanten zu einander läßt einen nothwendigen Zusammenhang in der Entwicklung nicht verkennen. Ich werde weiter unten mitzutheilen haben, daß der Farbstoff des Chlorophylls keinesweges arm an Sauerstoff ist. Die Ausscheidung des Sauerstoffs und die grüne Farbe von Blättern und Stengeln scheinen also beibe an die Entstehung des Wachses geknüpft, welches ohne reichlichen Sauerstoffverlust aus dem Stärkmehl nicht hervorgehen kann (Mulder).

Daraus lernt man begreifen, weshalb das Stärkmehl in allen Theilen, die dem Lichte ausgesetzt sind, spärlich vertreten ist, während Fett und Wachs in den oberflächlichsten Zellen so häusig gerade die Stelle einnehmen, welche sonst den Stärkmehlkörnchen gehört. In den Korkzellen sehlt das Stärkmehl, während dieselben Wachs enthalten können. Durch die sauerstoffraubende Gewalt des Lichtes auf die Pflanzen erklärt sich endlich die Thatsache, daß ein so sauerstoffarmer Körper, wie das Wachs, in der Mehrzahl der Fälle die Oberfläche dustig überzieht oder unmittelbar an die Cuticula grenzt.

Alle stickfofffreie Körper, die eine allgemeine Verbreitung im Pflanzenreich besißen, vom Zellstoff an bis zum Fett und Wachs, können nach allen obigen Erörterungen nur durch eine Ausscheidung von Sauerstoff aus den Nahrungsstoffen der Pflanzen hervorgehen. Die Kohlensäure und das Wasser gehen mit ihrem Kohlenstoff, Wasserstoff und einem Theil ihres Sauerstoffs in die Gewebe der Pflanze ein. Der größte Theil des Sauerstoffs dagegen kann bei dem Ausbau des Pflanzenleibes nicht mit verwendet werden. Dieser Sauerstoff wird nach und nach in Freiheit gesetzt, aus dem Wasser sowohl wie aus der Kohlensäure.

Schon deshalb tarf man sich den Austausch von Kohlensäure und Sauerstoff zwischen der Luft und den Pflanzen nicht so denken, daß von diesen eben der Sauerstoff in die Luft entweicht, den sie in der Kohlensäure der Luft entzogen haben. Gesetzt auch es wäre bewiesen, was nicht bewiesen ist, daß die Pflanze gerade soviel Sauerstoff aushaucht, wie sie in der Kohlensäure ausnimmt, so müßte doch ein Theil dieses Sauerstoffs von zersetztem Wasser abgeleitet werden (vgl. oben S. 61).

Es wird aber auch nicht etwa die Kohlensäure in dem Pflanzenleib plößlich in Kohlenstoff und Sauerstoff zersetzt. Wenn Kohlensäure und Wasser oder auch Humusstoffe Zellstoff, Stärkmehl, Fett bilden, so ist die lange Neihe von Entwicklungen dadurch ausgezeichenet, daß sich die Tochterkörper durch immer größere Armuth an Sauerstoff von den Mutterkörpern entfernen. Und diese allmälige Aussscheidung des Sauerstoffs erhebt die elementaren Verbindungen, welche die Pflanze aus ihren Ernährungsquellen schöpft, immer höher auf die Stufenleiter organisationsfähiger Gebilde. Indem die Pflanze Kohlensäure und Wasser verwandelt in Zucker und Fett, vermittelt sie die Auserstehung des thierischen Lebens, das ganz wie der biblische Mythus es lehrt, aus Luft und Erde gezeugt wurde — aber durch die allmächtige Hülfe der Pflanzen

#### Rav. IV.

# Die anorganischen Bestandtheile ber Pflanzen.

#### S. 1.

Nur in den seltensten Fällen können die Organismen oder ihre Werkzeuge ohne alle anorganische Stoffe bestehen. So sand Mulder gar keine Asche in dem Pilze, der die Essigmutter darstellt, und wenigstens keine wägbare in dem Hornstoff der Samen von Iris cruciata und Alstroemeria aurea.

In der Regel sind alle Theile der Pflanzen reichlich mit anorganischen Stoffen geschwängert, die in einem wesentlichen Berhältniß zu den organischen Gewebetheilen stehen. Bisher ist es freilich nicht gelungen, die Grade der Berwandtschaft, welche diesem Berhältniß zu Grunde liegen, durch scharse Zahlen zu bestimmen. So viel aber steht nach den jetzt vorliegenden Untersuchungen bereits sest, daß der Bestand und die Berrichtung der Organe an die Gegenwart anorganischer Stoffe gefnüpft sind. Und doch hat man erst vor sehr kurzer Zeit die ganze Fruchtbarfeit solcher Untersuchungen einsehen gelernt und erst eben begonnen die geeigneten Mittel zu ersennen, durch welche diese Forschungen zu einer richtigen Einsicht in die Berbindzungen der anorganischen Elemente unter sich und mit den organischen Körpern der Pflanze sühren können.

Wenn man die Pflanzen als einen großen Gattungsbegriff betrachtet, dann sindet man, daß Kali, Bittererde, Kieselsäure und Phosephorsäure unter den anorganischen Bestandtheilen vorherrschen. Unter den Alfalien ist jedoch auch das Natron, unter den Erden Kalf und Thonerde, unter den Metalloryden das Eisenoryd sehr allgemein vertreten. Sowie aber das Eisen in der anorganischen Natur nur höchst selten ganz frei ist von beigemengtem Mangan, so pslegen auch in der organischen Welt Spuren dieses Metalls das Eisen zu begleiten.

Bur Phosphorfäure gesellen sich in den Pflanzen beinahe immer Schwefelfäure und Chlor, seltner Kohlenfäure, Salpetersäure und Jod.

Das Borkommen des letztgenannten Zünders ist indes viel alls gemeiner, als man lange Zeit hindurch angenommen hat. Bon seinem Auftreten in Meerespflanzen hat man zwar schon lange gewußt. Es stellt sich aber täglich in zahlreicheren Beispielen heraus, daß auch die Süßwassergewächse und selbst die Landpflanzen Jod enthalten, ähnlich wie man durch Henry weiß, daß das Jod nicht bloß im Kochsalz der See, sondern auch im Steinsalze spurweise gefunden wird.

Preuß hatte schon vor gehn Jahren Jod in der Pottasche gefunden 1). Später wies Lamy basselbe nach in Runkelrüben, die er aus der Kabrif zu Baghaust bezogen hatte, und Kehling bat dies für die Pottafche der Rübenmelaffe beftätigt 2). Die ausführ= lichste Reihe von Untersuchungen über bas Vorfommen bes Jods verbankt indeß die Wiffenschaft Chatin 3), der, veranlaßt durch eine Angabe Müller's, daß Jod in einer Kresse von unbekanntem Ur= fprung gefunden fei, diefen Bunder erft in einer gangen Reibe von Süßwasserpflanzen, dann aber auch in mehren Landpflanzen entdecte. Unter den Wasserpflanzen fand Chatin das 3od z. B. in Veronica Beccabunga, Oenanthe Phellandrium und Nasturtium aquaticum, drei heilfräftigen Pflanzen, deren Wirfung Chatin vom Jodgehalte ableitet. Engene Marchand erhielt Jod aus Ranunculus aquaticus und einer anderen nicht näher bestimmten Gugmafferpflange, Perfonne aus Jungermannia pinguis, einer Flufpflanze, Meyrac aus Anabaina thermalis und Oscillaria Gratelupi, zwei Oscillarieën, die in der Rabe der Quellen von Bar machfen.

Sogar aus fossilen Fucus hat Dorvault Jod gewonnen.

Nach Dorvault 4) findet sich das Jod in den Meerespflanzen als Jodfalium. Chatin beobachtete es gleichfalls immer in löszlicher Form; das ausgepreßte und ausgewaschene Parenchym enthält kein Jod.

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen Bb. LXXV, G. 66.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 67.

<sup>3)</sup> Journal de pharmacie et de chimie 3e sér. T. XVII, p. 418 et suiv.

<sup>4)</sup> Comptes rendus, T. XXVIII, 1849 p. 66.

Seltner als Jod tritt das Brom in der Pflanzenwelt auf. Man hat es indeß in Meerespflanzen gefunden und Menrac beobachtete in Anabaina thermalis und Oscillaria Gratelupi Bromkalium neben Jodfalium 1).

Endlich reiht sich auch noch das Fluor an die Zünder, die in Pflanzen gefunden worden. Sames, Müller und Blake wiesen dasselbe in Gerste nach, die in der französischen Schweiz gebaut war, und Bölcker hat es neuerdings in Armeria maritima gefunden 2).

Neben den genannten Stoffen, die mit Ausnahme des Broms alle mehr oder weniger allgemein durch das Pflanzenreich verbreitet find, trifft man bisweilen in geringer Menge einzelne Stoffe, bie aus bem zufälligen Aufenthaltsorte ber Pflanze berzuleiten find und in feiner nothwendigen Beziehung zu dem Leben berfelben fteben. Schon früher hatte Sarzeau in Weizen einmal Rupfer aufgefunden, und neuerdinas haben Durocher, Malaguti und Sarzeau berichtet, daß Rupfer, Gilber und Blei in Seetang vorfommen 3). Bielleicht ift das Rupfer in der Pflanzenwelt verbreiteter als man bisher weiß, ba nach Sarleß Rupfer ein wesentlicher Bestandtheil des Blutes einiger pflanzenfreffender Weichthiere fein foll. Bang neuerdings fand Stein in Dresden unzweifelhafte Spuren von Arfenik in holzkohlen, Roggenstrob - nicht in den Körnern -, in den äußeren Blättern des Ropffohls (Brassica oleracea), in den Burgeln der weißen Rübe (Brassica rapa) und in den Knollen der Kartoffeln 4). Stein erinnert an ältere Beobachtungen von Chatin und Legrip, die in Pflanzen, welche auf einem mit Arfenif absichtlich vergifteten Boden wuchsen, ebenfalls dieses Element nachweisen konnten. Während Le= grip den Arfenif nur in dem Burgelftod und den Burgelblättern beobachtete, fand ihn Chatin in allen Theilen der Pflanze, jedoch in Samen und Früchten weniger als in den blattartigen Organen.

<sup>1)</sup> Journal de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVII p. 450.

<sup>2)</sup> Froriep's Notigen, December 1849. S. 294.

<sup>3)</sup> Journ. de pharm. et de chim., 3e sér. T. XVII, p. 281.

<sup>4)</sup> Stein in Erbm ann's Journal für praftische Chemie, Bb. LI, S. 305 - 309.

#### §. 2.

So lange man bloß weiß, welche Säuren und Basen die Pflanze besitzt, oder gar nur welche Grundstoffe, hat man nur wenig erreicht für die Beurtheilung der Form, in welcher der lebende Organismus die anorganischen Elemente führt. Die anorganischen Elemente werzen gewöhnlich in der Pflanzenasche aufgesucht. Wer aber vermag zu bestimmen, wie ost ein Grundstoff, der in die Constitution eines organischen Körpers einging, in der Usche als Basis oder als Säure aufstritt?

Der Schwefel und Phosphor der eiweißartigen Berbindungen werden bei der Bereitung der Asche wenigstens theilweise zu Schwefelsfäure und Phosphorsäure verbrannt. Die organische Grundlage des Badeschwamms enthält Jod, das in der Asche als jodsaures Kali auftritt, und solche Fälle wiederholen sich vielleicht öfter als man bisher vermuthet.

Nach Hofe sollten sogar diejenigen Grundstoffe, von denen man es am wenigsten anzunehmen geneigt ist, zum Theil in nicht orndirtem Zustande mit den organischen Bestandtheilen der Pflanze verbunden sein. Pflanzentheile, die eine große Menge nicht orndirter Mineralstoffe enthalten, neunt Nose merorydisch, im Gegensaß zu den teleorydischen, deren sämmtlicher Gehalt an anorganischen Stoffen in der Form von Basen und Säuren mit Sauerstoff verbunden ist.

Die Grundlage jener von Rofe aufgestellten Eintheilung ist aber durch eine lehrreiche Arbeit Strecker's bedeutend erschütztert worden. Rose betrachtet nämlich alle diejenigen Grundstoffe als anoxydisch, d. h. als unmittelbar, in sauerstofffreiem Zustande zur Constitution der organischen Verbindungen gehörig, die sich aus den verkohlten Pflanzentheilen durch Wasser und Salzsäure nicht ausziehen lassen 1).

Strecker hat aber durch Versuche gezeigt, daß die sogenannten anorudischen Stoffe nur dann wirklich in der Kohle zurückbleiben, wenn die Menge der letteren im Verhältniß zur Menge der anorganisschen Bestandtheile sehr groß ist. Wenn sehr viel Kohle neben den

<sup>1)</sup> Poggendor's Annalen, Bb. LXX, S. 449 u. folg. Moleschott, Phys. bes Stoffwechfels.

Mineralstoffen vorhanden ist, dann hüllt sie diese ein und schützt dies selben vor der Einwirfung der gewöhnlichen Lösungsmittel, ganz so wie Gold das Silber theilweise dem Singriff des Scheidewassers entzieht, wenn man es mit goldreichen Legirungen zu thun bat ').

Dem entsprechend sind diejenigen Stoffe, welche Rose teleorndisch nennt, nach der Berbrennung verhältnismäßig arm an Kohle und reich an anorganischen Bestandtheilen, so daß die letztgenannten leicht ausgezogen werden können, so z. B. das Stroh, oder im Thierreich, (auf welches Rose's Eintheilung sich auch erstrecken sollte), Horn, Knochen und Galle.

Nach Strecker könnte auch die Verwandtschaft der Roble zu den Mineralbestandtheilen die Ursache sein, weshalb lettere durch Wasser und Salzsäure aus Rose's merorydischen Pflanzentheilen nicht entsernt würden. Strecker hält jedoch mit Recht die einhülslende Wirkung der Kohle für bedeutender, weil die in Pflanzen (und Thieren) vorkommenden anorganischen Stoffe im Allgemeinen von der Kohle nicht aus wässrigen Lösungen ausgenommen, oder wenn dies geschieht, — wie z. B. beim Kalf, — aus der Kohle durch Salzsfäure wieder ausgewaschen werden.

Aus den angesührten Gründen werde ich mich weder für die Pflanzen, noch für die Thiere an Rose's Eintheilung halten. Denn je bedeutender Rose's Berdienste um die Aschenanalyse sind, destr mehr wäre es zu bedauern, wenn man durch irrige physiologische Schlußfolgerungen den Werth seiner mühevollen Forschungen in Zweissel büllen sollte.

Wenn man nun oft noch Ursache hat, es dahingestellt sein zu lassen, ob und in welcher binären Verbindung die anorganischen Grundstoffe in der Pflanze enthalten sind, — nicht minder großen Schwiesrigkeiten begegnet man, wenn man es versucht die Salze zu bestimmen, in welchen die aus der Asche gewonnenen Säuren und Basen im Organismus auftreten. Selbst wenn man gewiß weiß, daß diese Säuren und Basen als solche auch in der Pflanze vorhanden sind, bleibt bei der Vertheilung derselben zu Salzen der Willkür ein allzu großer Spielraum. Neuerdings hat z. B. Saillat darauf ausmerk-

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bo. LXXIII, G. 351-353.

fam gemacht, daß man nicht alle Schwefelsäure der Asch von Pflanzen, die Gyps ausnehmen konnten, auf Kali beziehen darf. Wenn man Pflanzen, die auf gegypstem Boden wuchsen, verbrennt, dann geht ein Theil der Schwefelsäure verloren. Dies rührt nach Caillat daher, daß die organischen Stoffe bei hoher Temperatur den schweselsfauren Kalf zerseten, während dies mit dem schwefelsauren Kali nicht der Fall ist 1). Sbenso werden bei starker Glühhitze kohlensaure Salze zerset, Phosphorsäure theilweise reducirt und verslüchtigt, während andererseits Kieselsäure, die im freien Zustande abgelagert war, sich mit Alkalien verbindet 2).

Wegen dieser Unsicherheit, welche uns bei der Bertheilung der einzelnen Basen an bestimmte Säuren entgegentritt, wird es in neuerer Zeit immer mehr beliebt, die Ergebnisse quantitativer Analysen
auf die Säuren und Basen einzeln, und nicht auf die Salze zu beziehen.

Alls Ausnahmen, in welchen man die Salze, zu welchen Basen und Säuren in der Pflanze verbunden sind, mit Bestimmtheit kennt, sind die Fälle hervorzuheben, in welchen man anorganische Salze in Arnstallsorm beobachtet hat. Dahin gehört das nicht seltne Austreten des kohlensauren Kalks in Zellmembranen und der krystallissirte schweselsaure Kalk, den man in Musaceen sindet 3).

#### S. 3.

Obgleich wir in diesem Angenblicke noch weit davon entfernt sind, eine erschöpfende und zugleich gehörig charakteristische Eintheil= ung der Pflanzen nach ihren Aschenbestandtheilen vornehmen zu können, so kennt man doch viele Pflanzenarten, die ohne bestimmte anorganische Stoffe ihre volle Entwicklung nicht erreichen.

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T. XXIX, 1849 Octobre p. 448, 449.

<sup>2)</sup> Bergl. die aussuhrliche Arbeit von Emil Wolff, über die mineralischen Stoffe ber Roffastanie, in bem Journal von Erbmann und Marchand, Bb. XLIV, S. 476.

<sup>3)</sup> Bergl. Mohl, die vegetabilische Belle in R. Wagner's Sandwörterbuch, Bb. IV, S. 210, 249.

So gedeiht der Weinstock nicht ohne Kali, das Getreide nicht ohne phosphorsaure Alkalien und Erden, die Equisetaceen nicht ohne einen großen Reichthum an Kieselsäure. Nach Liebig ersordern die Tabackspflanze, die Weinrebe, Erbsen und Klee eine reichliche Menge Kalk, die Kartosseln, Kunkelrüben und andere Pflanzen in derselben Weise die Vittererde 1). Salpeter ist eigenthümlich sür den Taback, den Weinstock, den Rußbaum, sür Boratsch, Pisangsrüchte, Sellerieblätter, und nach Vödeter sir die Columbowurzel 2). Blumenkohl, Schnittsalat, Weintrauben, Kartosseln, Ingwer-, Kurkuma- und Galanga-Wurzeln, die Kinde von Winterana Canella, das isländische Moos, der Thee enthalten Mangan, der Thee nach Mulder als übermangansaures Kali. Kupfer, das, wie ich oben angab, in Seetang und vereinzelt in Weizen beobachtet wurde, ist außerdem in der Galangawurzel, in Pfesser und Vanille ausgesunden worden.

Allein soviel auch, namentlich von der Gießner Schule, für die Erforschung der Pflanzenaschen geschehen ist — man denke nur an die fleißigen Analysen, die Fresenius und Will veröffentlicht haben, — die Zahl der untersuchten Pflanzen und Pflanzentheile ist immer noch viel zu klein, als daß man eine Eintheilung mit Glück versuchen könnte. Fresenius und Will theilten die Aschen ein in

- 1) folde, die vorwaltend fohlenfaure Alfalien und fohlenfaure Erden enthalten :
- 2) foldhe, in welchen die phosphorsauren Alkalien und alkalischen Erden vorherrschen;
  - 3) folche, die einen großen Reichthum an Riefelfaure besithen.

Zur ersten Klasse rechnen Fresenins und Will die Aschen der Holzarten und der frautartigen Gewächse, so weit diese reich sind an pflanzensauren Salzen, zur zweiten Klasse fast alle Samenaschen, zur dritten die Halme der Gramineen und die der Equisetaceen.

Man sicht aber auf den ersten Blid, daß der Eintheilungsgrund weder hinlänglich charafteristisch, noch erschöpfend ist, so daß man keinerlei Bürgschaft hat, daß nicht eine und dieselbe Asche zu-

<sup>1)</sup> Liebig, die Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie, 6te Auflage Braunschweig 1846, S. 99.

<sup>2)</sup> Liebig und Wöhler, Annalen, Bb. LXIX, G. 51.

gleich in zwei Klassen vorkommen könne, noch auch daß wirklich sämmtliche Pflanzenaschen zu einer dieser drei Rubriken gehören müssen. So läßt sich die Asche der Apfels und Beerenfrüchte zugleich in die erste und in die zweite Klasse einreihen, während z. B. die Asche der Endivie nach Richardson's Zahlen keiner der drei Klassen deutlich untergeordnet ist.

Es ist indessen schon viel damit gewonnen, daß man weiß, wie in einzelnen Pflanzen bestimmte anorganische Bestandtheile so beständig vorherrschen, daß man eine feste Verwandtschaft verschiedener Pflanzenarten zu verschiedenen anorganischen Stoffen annehmen muß.

#### S. 4.

Trotz jener sesten Berwandtschaft, die allen Pflanzenarten gewisse anorganische Bestandtheile unentbehrlich macht, sindet man, daß der eine oder andere Stoff, namentlich die eine oder die andere Basis durch verwandte andere vertreten werden kann. Man erwartet dies von vorne herein zunächst sür Kali und Natron, sür Bittererde und Kalf. Die Spargeln enthalten bald viel Kali und wenig Natron, bald viel Natron und wenig Kali (Levi, Richardson, Schlienstamp). Dickie in Aberdeen sand in Pflanzen, die an der Seeküste Natron und Jod enthielten, vorherrschend Kali und kein Jod, wenn sie im Binnenlande wuchsen. Bölcker bestätigte dies sür die Seenelke, Armeria maritima. In ähnlicher Weise sand Nichardson in Blumenkohl ungefähr gleichviel Kalk wie Bittererde, während in Blumenkohl, den Herapath untersuchte, nur Spuren von Bittererde einen großen Neichthum an Kalk begleiteten. Im letzteren Falle war also die Bittererde durch Kalk ersetzt.

Aber die Erden können auch theilweise die Alfalien vertreten. Richardson fand in der Asche von Blumenkohl beinahe 50 Procent Kali und Natron und 5 Procent Erden, während Herapath aus derselben Pflanze in der Asche 30 Procent Akalien und 23 Procent Kalk erhielt.

<sup>1)</sup> Froriep's Rotigen, December 1849. G. 294.

Biel beständiger ist im Allgemeinen das Verhältniß der Säuren, namentlich der Phosphorsäure und Schweselsäure, von denen jene in der großen Mehrzahl der Fälle bedeutend das Uebergewicht hat. In einzelnen Beispielen hat man jedoch auch eine gegenseitige Vertretung dieser beiden Säuren wahrgenommen. In 100 Theilen der Aschweselsschund sind Saalmüller 8,56 Phosphorsäure und 4,44 Schweselsfäure, Nichardson dagegen umgekehrt 7,89 Phosphorsäure und 9,30 Schweselsfäure.

Aehnliche Thatsachen haben Liebig veranlaßt, die Möglichkeit jener Vertretung in einem allgemeinen Gesetze so auszudrücken, daß die Pflanze einer nie wechselnden Menge von Basen bedürse, unter denen die eine jedoch die andere häusig vertreten könne, vorausgessetzt daß die Sättigungscapacität, d. h. die Anzahl der Sauerstoffsäquivalente in der Gesammtmenge der Basen sich gleich bleibe.

Wenn nun gleich aus dem Verhältniß der Weinrebe zum Kalf, der Runkelrübe zur Bittererde, der Equisetaceen zur Kieselerde und aus so vielen anderen Thatsachen, die Liebig selbst hervorgehoben hat, unzweideutig hervorgeht, daß Liebig mit jenem Gesehe keine ganz unbedingte Vertretbarkeit der einen Lasis durch die andere lehren will, so läßt sich doch nicht läugnen, daß er überhaupt diese gegenseitige Vertretung in viel zu weiten Grenzen angenommen hat.

Zunächst ist die Menge der Basen in einer und derselben Pflanzenart keineswegs so beständig, wie Liebig angenommen hat. Nach Davy kann die Menge der Asche im Weizen von 3 bis 15 Procent wechseln, in den Kartoffeln nach Herapath zwischen 0,88 und 1,30. Und für den Sommerroggen hat E. Wolff gezeigt, daß der Gehalt an anorganischen Bestandtheisen beträchtlich wechseln kann, während die procentische Zusammensehung der Asche durchaus dieselbe bleibt ).

Daß wenigstens die Sättigungscapacität unveränderlich sein sollte, gleichviel wo die zu einer und derselben Urt gehörigen Pflanzen gewachsen wären, schloß Liebig aus Analysen von Berthier für Tannen und Fichten. Will und Fresenius haben indeß zehn Tabacksforten untersucht und für diese den Sauerstoffgehalt der Basen in einem gleichen Gewicht der Asche feineswegs so übereinstimmend gefunden, wie es bei genauen Analysen dem Liebig'schen Geset ents

<sup>1)</sup> E. Wolff in Erbmann's Journal, Bb. LII, G. 97.

sprechen würde 1). Sbenso fand Herapath den Sauerstoffgehalt der Basen in wilden Spargeln gleich 5,69, während derselbe in kultipoirten Spargeln 7,52 betrug 2). Das Minimum des Sauerstoffs der Basen in 100 Theilen Usche des Flachses war nach Mayer und Brazier 13,36, das Maximum 17,89. Nach Way schwankt die Menge des basischen Sauerstoffs im Weizen zwischen 11,02 und 14,46 3).

Es ist also weder das Gewicht der Basen überhaupt, noch auch die Sauerstoffmenge derfelben eine beständige Größe.

Gegen bie unbedingte Bertretung sprechen aber gahlreiche Thats fachen.

Bei der Lehre der Endosmose habe ich bereits erwähnt, daß die Pflanzen die anorganischen Bestandtheile keineswegs in denselben Bershältnissen sieden wie die Ackererde. So beträgt nach Karl Bischos die Natronmenge in der Askererde. So beträgt nach Karl Bischos die Natronmenge in der Askererde. In der Askerende und Sichenholz nur einige Procente von der Menge der Askalien, und dies selbst dann, wenn das Holz auf einem Gestein gewachsen ist, in welchem die Natronmenge den Kaligehalt beinahe um das Künssache übertrisst 4). Nach Forch ammer's Analyse enthalten die Seepslanzen im Durchschnitt eben so viel Kali wie Natron, einige Pflanzen, wie Laminaria latisolia, Eklonia buccinalis, Iridaea edulis und Polysiphonia elongata, sogar mehr Kali als Natron.

Alfo ist die Verwandtschaft der Pflanze das Entscheidende, nicht der Reichthum der Quelle, aus welcher sie diesen oder jenen Bestand=theil schöpft.

Daher ist es möglich, daß Pflanzen Einer Art die gleiche Afche liefern, wenn sie auch in sehr verschieden gemischten Erden gewachsen sind. Lampadius machte sünf Versuchsbeete von 4 Fuß im Quaedrat und 1 Fuß tief, in welchen er Gartenerde mischte 1) mit Kieselsfäure, 2) mit Thonerde, 3) mit Kalk, 4) mit Bittererde, während er das

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. L, G. 396.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchanb, Journal fur praftifche Chemie, Bb. XLVII, S. 397.

<sup>3)</sup> Liebig und Wöhler, Unnalen, Bb. LXXI, G. 323.

<sup>4)</sup> Erbmann und Darchand, Journal Bb. XLVII, S. 207.

fünfte unvermischt ließ. Zu jedem Beete setze er sodann 8 Pfund Kuhdunger hinzu. Der in diesen Mischungen gefäte Roggen besaß für alle fünf Beete dieselbe Asche 1).

Mus bemfelben Grunde gedeihen die Pflanzen beffer, wenn ihnen Die anorganische Berbindung zu Gebot fteht, zu welcher fie eine beson= bere Berwandtschaft befigen. Das hat ichon Sprengel burch einen unmittelbaren Bersuch in Erfahrung gebracht. Sprengel theilte nämlich einen Rubel in fechs Fächer, die er alle mit Gartenerde füllte. welche im erften Kach mit kohlensaurem Rali, im zweiten mit Anodenvulver, im dritten mit Rochfalz, im vierten mit Gpps, im fünften mit Kali, Anochenpulver und Gpps gemischt, im sechsten unvermischt war. Er fette auf diefen Rübel einen anderen, der feinen Boden batte, füllte denfelben auch mit Gartenerde und fette in diefe eine Mflanze von Trifolium pratense, die mit vielen, etwa feche Boll langen Burgeln versehen war. Nach vier Monaten verhielten sich bie Murzeln in den einzelnen Kächern des unteren Gefäßes fehr verschies ben. Das Fach, welches den Zusat des Anochenvulvers enthielt, batte die meisten und üppigsten Wurzeln, während die wenigsten und die feinsten in dem Fache waren, in welchem das Rochfalz fich befand. In abnlicher Beife fab Wiegmann Astragalus Cicer, Coronilla varia und Galega orientalis auf einem harten, mit Ralf geschwängerten Weg üppig wachsen und lange Burgeln schießen, während fie in benachbarter loderer Gartenerde nur fehr furze und menige Wurzeln getrieben hatten 2).

Salm Horstmar hat durch Bersuche, bei welchen er reine Kohle als fünstlichen Boden mit verschiedenen anorganischen Bestandtheilen vermischte, gefunden, daß Kali, Kalt, Vittererde, Eisen, Phosphorsäure, Schwefelsäure und Kiefelsäure für Haser unentbehrliche Bestandtheile sind. Natron konnte das Kali nur auf Kosten der Stärke der Haserpslanze ersehen, Magnesia den Kalk gar nicht. 3). Für die einzelnen Theile der Roßkastanie lehrten Wolff und Staffel, daß eine Bers

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchand, Journal, Bb. XLIX, S. 253, 254.

<sup>2)</sup> Wgl. meine Kritische Betrachtung von Liebig's Theorie ber Pflangenernahs rung, Garlem 1845, S. 80, 81.

<sup>3)</sup> Erbmann und Marchand, Journal, Bb. XLVI, S. 208, 209 und Bb. LII, S. 30.

tretung des Kalfs durch Bittererde nur innerhalb sehr enger Grenzen, dagegen eine Vertretung von Kali durch Natron gar nicht ftattfindet 1).

Daher erklärt es sich, daß Pflanzen den Boden erschöpfen, daß man dieselbe Frucht auf einem und demselben Acker nicht immer aufs Neue bauen kann, wenn man der Erde nicht die anorganischen Bestandtheile als Dünger zusührt, welche ihm die Erndte entzogen hatte. Daher also der Nugen der Wechselwirthschaft, des Einackerns der Stoppeln, der Brachfrüchte, des Gypses, des Knochenpulvers, kurz aller Düngerarten, welche die geeigneten Mineralstoffe auf den Acker bringen.

Je nach ihrer eigenthümlichen Zusammensehung entziehen die Pflanzen dem Acker die anorganischen Stoffe in verschiedener Menge. Bon einer Fläche Lands, der Weizen 7,5 Pfund Alkalien und 6,9 Pfund Phosphorfäure entzieht (Way), werden durch Flachs nach den Anaschsen von Mayer und Brazier 12,21 Pfund Alkalien und 5,94 Pf. Phosphorfäure entsernt?). Flachs erschöpft also den Boden n hohem Grade, hinsichtlich der Phosphorfäure beinahe so stark, wie die Feldfrüchte, und hinsichtlich der Alkalien bedeutend stärker.

Diese regelmäßig wiederkehrende Verwandtschaft lehrt also, daß die Pflanzen ohne ihre eigenthümlichen anorganischen Stoffe nicht bestehen können. Sehr zu beherzigen sind deshalb sür den Landwirth die Worte von Mayer und Brazier: "Die Vegetation der Flachs"pflanze gleicht dem Wachsthum des Zuckerrohrs, von dessen Pflege "wir ein ganz aus atmosphärischen Bestandtheilen zusammengesetztes "Produkt erwarten. Die anorganischen Theile, welche von der Pflanze "ausgenommen werden, sind nur die Werkzeuge um es hervorzubringen "und sollten ebenso forgfältig bewahrt werden, wie die Werkzeuge in "einer Fabrik, um bei der Erzielung künstiger Erndten serner Dienste "zu leisten 3)."

### §. 5.

Nicht nur die Pflanzenart, auch die verschiedenen Theile derfel-

<sup>1)</sup> Cbenbafelbft Bb. XLIV, G. 485 und Erbmann's Journal Bb. LII, G. 128.

<sup>2)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXI. S. 320.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 321.

ben Pflanze zeigen eine verschiedene Berwandtschaft zu verschiedenen anorganischen Stoffen.

Im Allgemeinen berrichen in ben Samen Rali, Bittererbe und Phosphorfaure vor, in dem Stamm und den Stengeln bagegen Ras tron, Ralf, Schwefelfaure und Chlor. Go fand es Rammelsberg für Ravs und Erbsen. Die Erbsen enthielten 31/2 mal soviel und die Rübsamen 8 mal fo viel Phosphorfaure wie das Strob. Erd= mann') bat diefe Berbältniffe für Erbfen durchweg, und Alexan = der Müller2) für Olea europaea mit alleiniger Ausnahme bes Chlors bestätigt. Das gleiche Berhaltniß fand Letellier fur ben Samen und hruschauer fur bas Strob bes Mais binfichtlich bes Natrons und der Phosphorfaure, Det holdt für Rali, Natron, Ralf, Talt, Phosphorfaure und Schwefelfaure im Weizen. Will und Frefenius, Bichon, Gerathewohl beobachteten das Borberrichen ber Bittererde und der Phosphorfaure im Camen bes Roggens, Man in bem Samen ber Gerfte, mabrend Chlornatrium und Ralf reichlich in Gerftenftroh vertreten waren. Diefelbe Bertheilung von Ralf, Bit= tererde und Phosphorfaure in der haferpflanze beobachteten Bouf= fingault, Anop und Schnedermann, Levi und Salm Borftmar, welcher lettere fie auch fur Ratron, Schwefelfaure und Chlor bestätigt fand. Poled und Levi beobachteten das Borwalten der Phosphorfaure in den Samen und bas Borherrichen des Ralfs im Bolg von Pinus picea, Böttinger ebenfo für Pinus sylvestris, welcher Baum überdies vorzugsweise bas Rali im Samen, bas Natron im Holz enthielt.

Bon Erdmann, der die mitgetheilten Bestätigungen dieser Regeln zusammengestellt hat, wurden auch einige Ausnahmen derselben gesammelt. Way und Salm Horstmar haben nämlich im Roggen- und Hafersstroh mehr Kali gesunden als in den Samen; Bouffingault, Knop und Schnedermann, Levi sanden im Stroh und in den Samen des Hasers gleich viel Kali. Nach E. Wolff enthält das Holz der Roßfastanie gar fein Natron, welche Basis freilich auch in den übrigen Theilen dieses Baumes äußerst spärlich vertreten ist 3).

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchant, Journal Bt. XLI, G. 84, 89, 90.

<sup>2)</sup> Journal fur praftifche Chemie, Bb. XLVII, G. 340.

<sup>3)</sup> G. Wolff in Erdmann's Journal Bb. LII, S. 123, 124.

Die Samen der Apfelsine enthalten faum 1/12 des Natrongehalts der Frucht ohne Samen (How und Nowney). Hülsen und Ovarien sehr vieler Monocotyledonen sind reich an Kieselerde (Schult).

In Pflanzen, die auf gegopfiem Boden wachsen, enthalten die Knospen, Blätter und Blüthen viel mehr Gops als die alten Stengel (Caillat) 1).

Während Rinde und Holz ter Roßtaftanie ausgezeichnet sind durch den Gehalt an kohlensaurem Kalk, sind die Blätter vorzugsweise reich an Rieselerde und schweselsaurem Kali, und die Früchte führen eine beträchtliche Kalimenge, an Phosphorsäure und an Kohlensaure gebunden. Innerhalb der Frucht vertheilen sich diese Alfalisalze wieser so, daß das phosphorsaure Kali dem Kern, das kohlensaure Kalineben demkohlensauren Kali der grünen Schale gehört. (Emil Wolfs).

Dennach haben die einzelnen Pflanzenorgane so gut ihre seste Berwandtschaft zu den Mineralbestandtheilen, wie das Borkommen der organischen Stoffe an bestimmte Gewebe geknüpft ist. Welche organische Stoffe oder organisirte Gewebetheile aber vorzugsweise diese oder jene Basen und Säuren anziehen, das ist leider bisher gänzlich unbekannt. Die Pflanze steht hier als Gegenstand der Forschung im Nachtheil gezen das Thier, weil dort weniger als hier eigenthümliche Gewebe auf bestimmte Organe beschränkt sind.

Wer sich daran gewöhnt hat, die anorganischen Stoffe nicht als zufällige Beimengungen, sondern als wesentliche Gewebetheile zu betrachten, als Stoffe, deren Beziehung zu den organischen Grundslagen der Gewebe von strengen Gesehen einer unverdrücklichen Nothwendigseit beherrscht wird, der kann in den angesührten Thatsachen zwar sehr erwünschte, aber doch erst ganz bescheidene Unsänge erblicken swar sehr erwünschte, aber doch erst ganz bescheidene Unsänge erblicken sweit größere Fortschritte gemacht hat. Es läßt sich nicht bezweiseln, daß eine Zellwand, die von Fruchtmark verdickt ist, andere anorganische Bestandtheile enthalten muß, als eine Zellwand, in welcher die verdickenden Schichten auß den Holzstoffen, Stärtmehl, Pflanzenschleim oder Hornstoff bestehen. Leider wird aber die Wissenschaft noch so vielsach gedrückt von den unruhigen, die sichere Bahn der causalen Forschung

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T. XXIX, 1849 p. 448, 449.

überhüpfenden Erstrebungen eines Ziels, das vielfach an die Goldmascherei erinnern könnte, daß wir der Beantwortung jener Fragen nur mit geduldigem Eifer entgegensehen können 1).

## S. 6.

Neben der Beschaffenheit ist auch die Menge der anorganischen Stoffe in den verschiedenen Theilen der Pflanze verschieden. So entshält in der Regel der Stamm in seinen unteren Theilen weniger ansorganische Bestandtheile als in den höheren, der Stamm überhaupt weniger als die Zweige, die Zweige weniger als die Samen, die Samen weniger als die Blätter, was zum Theil durch die reichliche Berdunstung von den Blättern erklärt wird. Die Wurzeln enthalten häusig mehr anorganische Bestandtheile als das Stroh (Johnston)<sup>2</sup>). Nach Rammelsberg enthält indeß das Stroh der Gramineen und Leguminosen mehr anorganische Bestandtheile als der Samen, und Erdsmann hat dies sür die Erbsen bestätigt.

Afche in 100 Theilen Erbsenstroh 4,15, Erbsen 3,28 Rammelsberg,

Aus diesen Zahlen ergiebt sich zugleich, daß die Menge der ans organischen Bestandtheile in den Körnern beständiger ist als im Stroh, eine Wahrheit, die sich nach Magnus besonders auch für Chlor und Phosphorsäure bestätigt, wenn man deren Menge in dem Stroh und den Körnern der Napspslanze vergleicht. Das Stroh sührt eine reichlichere Menge von anorganischen Stossen im Saste gelöst, die von der Verwandtschaft der Gewebe nur mittelbar abhängig sind und deshalb innerhalb breiterer Grenzen schwanken können<sup>3</sup>).

Die Menge der in Wasser löslichen Salze nimmt in der Roßkastanie ab von der Rinde gegen die inneren Schichten des Holzes

<sup>1)</sup> Ich habe bei biefer Darstellung sehr bebauert, daß ich Hera path's Arbeit über ben Maulbeerbaum nur nach einer Anführung in Svanberg's Jahrresbericht kenne.

<sup>2)</sup> Johnston's Elements of agricultural chemistry and geology, fourth edition, London and Edinburgh, 1845, p. 43. Bgl. auch bie so even erschiesnene Abhandlung von E. Wolff in Erbmann's Journal, Bb. LII, S. 94.

<sup>3)</sup> Bgl. Magnus in Erbmann und Marchand, Journal fur praftifche Chemie, Bb. XLVIII. C. 478.

(Wolff) 1), dagegen zu vom Stamm bis zur Frucht. Vogel jun. fand für Pyrus spectabilis das Berhältniß der löslichen Salze in Stamm, Blättern und Frucht wie 1:2:8. In Pyrus spectabilis und Sambueus nigra nahm die Menge der phosphorfauren Salze vom Stamm bis zur Frucht um das Vierfache zu?).

Alle diese Berhältnisse werden sowohl in qualitativer wie in quantitativer Hinsicht sehr schön bestätigt durch die Zahlen Alexansber Müller's für das Holz, die Blätter und die Früchte von Olea europaea, die deshalb hier einen Platz sinden mögen 3).

|                         | Dlivenholz. | Dlivenblätter. | Dlivenfrüchte. |
|-------------------------|-------------|----------------|----------------|
| Aschenmenge in 100 Thei | len 0,58    | 6,45           | 2,61           |
| In 100 Theilen Afche    |             |                |                |
| Rali                    | 20,60       | 24,81          | 54,03          |
| Chlorkalium             | . 1,00      | 2,76           | 9,56           |
| Ralf                    | . 63,02     | 56,18          | 15,72          |
| Bittererde              | . 2,31      | 5,18           | 4,38           |
| Phosphorsaures Eisen un | id          |                |                |
| Mangan                  | . 1,39      | 1,07           | 2,24           |
| Phosphorsäure           | . 4,77      | 3,24           | 7,30           |
| Schwefelfäure           | . 3,09      | 3,01           | 1,19           |
| Rieselfäure             | . 3,82      | 3,75           | 5,58.          |
|                         |             |                |                |

§. 7.

Schon de Saufsure kannte den Einfluß, den die Entwickslungsstufe auf die Vertheilung der anorganischen Stoffe in den Pflanzen ausübt. Aus seinen Analysen wurde zuerst die Regel abzeleitet, daß die jugendlichen Werkzeuge vorzugsweise die löslichen Alkalisalze, die älteren dagegen Erdsalze und Metallsalze führen.

In ähnlicher Weise sind nach den neuesten Untersuchungen Wolfs's 4) der phosphorsaure und der kohlensaure Kalk an junge und alte Pflanzenorgane vertheilt. Von diesen Kalksalzen ist das

<sup>1)</sup> E. Bolff, in berfelben Beitschrift, Bb. XLIV, G. 453.

<sup>2)</sup> Liebig und Wöhler, Annalen, Bb. LI, S. 142, 143.

<sup>3)</sup> Erbmann und Mardjand, Journal Bb. XLVII, G. 340.

<sup>4)</sup> Emil Bolff, in Erdmann's Journal, Bb. LII, S. 133.

phosphorsaure der Gewebebildner der jugendlichen Werfzeuge, wäherend der Kalk in alten Pflanzentheilen vorzugsweise an Kohlensaure oder an organische Säuren gebunden ist.

Durch die Verwandtschaft der Frucht zur Phosphossäure, der Blätter zu schweselsauren Salzen wird es bedingt, daß der Stamm und die Stengel um so weniger Phosphorsäure oder Schweselsäure enthalten, je weiter die Fruchtbildung bereits gediehen, je üppiger die Blätterkrone entfaltet ist. Nach Wolff ist die Menge der Phosphorsäure im Stroh dann besonders verringert, wenn ein bedeutendes Gewicht an Körnern erzeugt ist. Und derselbe Forscher sand in dem Holz und der Rinde des Roßkastanienbaums zur Zeit der Blüthe auch nicht eine Spur von Schweselsfäure 1).

Phosphorsaures Kali tritt in der Roßfastanie nicht eher auf als in den Blüthenstengeln. Wolff schließt mit Recht, daß dieses Salz, das in den Früchten so bedeutend vorherrscht, nicht als solches in die Wurzel überging, sondern durch doppelte Wahlverwandtschaft aus dem phosphorsauren Kalf und dem kohlensauren Kali des Holzes und der Blattstengel gebildet wurde 2).

Auf die Menge der anorganischen Bestandtheile hat die Entwicklungsstufe der Pflanzen gleichfalls einen wesentlichen Einfluß. Stroh von reisem Weizen giebt nach Johnston mehr Asche als das Stroh von unreisen Pflanzen, altes Holz mehr als junges 3).

# S. 8.

Da die Verwandtschaft der organischen Grundlagen der Pflanzen zu bestimmten Basen, Säuren und Zündern nicht in allen Fällen so ausschließlich ist, daß nicht eine gegenseitige Vertretung nahe verwandter Stoffe innerhalb engerer Grenzen möglich wäre, so übt auch der Boden oder das Wasser, in welchem die Pflanzen wachsen, seinen Einssluß auf die Zusammensehung der Pflanzenaschen.

So vermehrt sich in vielen Pflanzen, z. B. in Luzern und Klee, die Menge des Kalks, wenn der Acker mit Gnps bestreut wurde (Bouf= singault), und zwar macht sich diese Bermehrung nach Caillat's

<sup>1)</sup> Bolff, a. a. D. Bb. XLIV, E. 459, und LII, S. 100, 108, 109, 117.

<sup>2)</sup> Bolff, a. a. D. Bb. XLIV, S. 470, 481, 482.

<sup>3)</sup> Johnston, a. a. D. p. 45.

Beobachtungen vorzugsweise in den ersten Monaten geltend 1). Nach Beobachtungen von Boubée übt auch der härteste Marmormörtel einen günstigen Einfluß auf den Boden, auf welchem man Getreide erzielt. Mehre Labiaten, Teuerium- und Thymus-Arten wucherten besonders üppig an den Stellen, an welchen der Marmorstaub aufgetragen ward 2).

Manche Küstenpflanzen, z. B. Armeria maritima, enthalten an ihrem natürlichen Standort eine reichliche Menge Natron, während sie im Binnenlande vorherrschend Kali führen. (Didie, Bolder).

Der chinesische Thee wird in eisenreichem Boden auf Java so viel eisenhaltiger, daß man chinesischen und Javathee durch die röthere Farbe der Asche des letzteren von einander unterscheiden kann. (Mulder).

Auf gegypstem Boden vermehrt sich nach Caillat in Luzern und Klee nicht bloß die Menge des Kalks, sondern auch die der Schwesfelsäure. Der Gyps wird demnach als solcher ausgenommen, und erweist sich in diesen Fällen unmittelbar nütlich, nicht bloß dadurch, daß er kohlenkaures Ammoniumoryd zerlegt und vor der Verflüchtisgung schützt.

Runkelrüben enthalten auf Medern, die reichlich mit thierischem Dünger versehen wurden, wenig Zuder, aber viel falpetersaure Salze 3).

Daß die Meerespflanzen sich durch ihren Brom- und Jodgehalt auszeichnen, mag wenigstens zum Theil daher rühren, daß sie diese Zünder so leicht aus dem Meerwasser aufnehmen können. Ich habe oben bereits nach Dickie und Bölcker mitgetheilt, daß in manchen Pflanzen die Jodalkalimetalle durch Chloralkalimetalle vertreten werden können.

Chatin fand in einigen Pflanzen, die, wenn sie im Wasser wachsen, Jod enthalten, kein Jod, wenn sie in der Erde wurzelten. Häusiger noch wird das Jod in fließendem Wasser vermehrt, weil in diesem die Zusuhr des Jods beständig erneuert wird. Ohne zu wiffen weshalb, hat man die heilkräftigen Pflanzen, in denen Jod vor-

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T. XXIX, p. 448.

<sup>2)</sup> Chenbafelbft C. 401-403.

<sup>3)</sup> Schlogberger, organische Chemie, S. 86.

handen ift, — Nasturtium officinale z. B. — aus fliegendem Bafe fer benen, die in stehenden Gemässern gesammelt waren, vorgezogen.

Wenn sich die Wirfung des Bodens so bedeutend zeigt für Bestandtheile, die auch durch andere vertreten werden könnten, so muß natürlich dieser Einsluß noch mächtiger werden sür alle diesenigen Stoffe, deren Aufnahme unerläßliche Bedingung des Lebens und Wachsthums der einen oder der anderen Pflanzenart ist. Heide wird fruchtbar, wenn man das Heidekraut verbrennt und dadurch dessen anorganische Stoffe in den höheren Schichten ansammelt. Holzasche macht erschöpfte Aecker von Neuem ergiebig. Havannah-Taback entartet auf Java, weil er die nöthigen anorganischen Stoffe nicht vorsindet. Weizen wächst nicht, wo eine hinlängliche Menge von Kali und Phosphorsäure fehlt. Und weil Flachs dem Boden ebenfalls vielKali und Phosphorsäure entzieht, so ist es unvortheilhaft, Flachs nach Weizen zu bauen.

Die Pflanze schafft keine anorganische Stoffe. Und deshalb sind Analysen des Bodens behufs der Bergleichung mit der Zusammensetzung der Erndten, die man erzielen will, die allerunentbehrlichsten Hülfsmittel des Landwirths. Was dem Acker sehlt, das muß man ihm ersetzen. Die Zeiten blind umhertappender Ersahrung sind zu Grabe geläutet, und Liebig und John ston haben allein schon durch ihre Anregung zu solchen Ackeranalysen ihre Namen verewigt.

Magnus') hat zwar neulich darauf aufmerksam gemacht, daß verschiedene Proben derselben Ackererde, von gleich tüchtigen und gleich bereitwilligen Shemikern auf Beranlassung des Preußischen Landes-Dekonomie-Sollegiums untersucht, zu sehr verschiedenen Zahlen geführt haben. Allein die Abweichungen halten sich oft innerhalb der Bruchteile eines Procentes — und die Shemiker, die selbst Aschenanalysen gemacht haben und die Unvollkommenheiten der Untersuchungsmethoden kennen, werden gewiß nicht mit Magnus übereinstimmen, wenn er daraus solgert, "daß von Ackererde-Analysen für die Landwirthsschaft nichts zu halten sei." Möge dies Wort allen Shemikern ein Stachel sein, um Nose's analytischen Bestrebungen nachzueisern und die Wissenschaft vor zeinem Bannsluch zu sichern, der dem Leben so schwere Nachtheile bringen würde. Die edle Absicht des Preußischen

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchand, Journal für praktische Chemie, Bb. XLVIII.

Kandes-Dekonomie-Collegiums würde sich in eine traurige That verwandeln, wenn jenes Magnus'sche Wort bei Landwirthen Anklang finden sollte.

Der von Magnus gemachte Einwurf, daß die Ackererde keine chemische Berbindung, sondern ein sehr ungleichartiges Gemenge ist der Stoffe, die sie enthält, hat seine Nichtigkeit und fällt schwer ins Gewicht. Es kann aber nur daraus hervorgehen, daß man sehr viele Analysen derselben Ackererde machen muß, um in dem Mittel aus mehren Zahlen für jeden Stoff den möglichst richtigen Werth zu finden. Die Schwierigkeit der Mittel darf nicht abschrecken, wo es sich darum handelt, eine hohe Ausgabe zu lösen.

Magnus hat ferner bemerkt, daß die Ackererde oft verhältnißmäßig wenig von den Stoffen enthalte, die in der Frucht reichlich verstreten sind. Allein Magnus hat selbst aus den ihm vorliegenden Bersuchen den sehr richtigen Schluß gezogen, daß die Pflanzen keine sehr viel größere Menge eines Körpers im Boden vorzusinden brauchen, als sie zu ihrer Entwicklung erfordern. So viel wie sie bedürsen, wird also doch da sein müssen, und man findet einen Mangel, dem sich abhelsen läßt, wenn weniger da ist.

Darum sei es noch einmal mit Nachdruck wiederholt, daß die Pflanzen keine schöpferische Thätigkeit besitzen, daß sie nur verbinden und zersetzen können, was sie von außen aufnehmen. Die Pflanze kann kein Sisen machen — das ist eine unumstößliche Wahrheit. Wenn sie also Sisen braucht, dann muß es ihr von außen dargeboten werzten. Enthält der Acker keins, dann werde er gedüngt. Und wenn wir noch nicht ganz am Ziel sind in dem Versahren, die Ackererde auf ihre anorganischen Stosse zu prüsen, so wollen wir deshalb das Ziel nicht ausgeben, sondern immer eifriger bemüht sein es zu erringen.

## S. 9.

Die Menge der Asche, welche 100 Theile frischer Pflanzenstoffe enthalten, und die Menge der einzelnen allgemein verbreiteten anorgasnischen Bestandtheile in 100 Theilen Asche sind in solgender Tabelle an einigen charafteristischen Beispielen zusammengestellt.

Afche in 100 Theilen.

Aepfel . . . . . . . . 0,27 Richardson. Stachelbeeren . . . . . 0,34

Moleschoit, Phys. bes Stoffwechsels.

| Afche in 100 Theilen.  |                          |
|--|--------------------------|
| Erdbeeren 0,41   | Richardson.              |
| Olivenholz 0,58  | Alexander Müller.        |
| Blumenkohl 0,75  | Mittel aus 2 Analyfen,   |
|  | Richard fon, Herapath.   |
| Fruchtboden von Cynara Scolymus 1,17   |                          |
| Kern von Orleanspflaumen 1,64  | ·                        |
| Weizenförner 1,68  | **                       |
| ,  | Péligot.                 |
| Isländisches Moos 1,90   | Anop und Schneder        |
| 2  | mann.                    |
| Olivenfrüchte 2,61   |                          |
| Bohnen 2,69  |                          |
|  | Braconnot, Horsford      |
|  | und Krocker.             |
| Erbfen 2,78  |                          |
|  | Einhof, Braconnot,       |
|  | Rammelsberg, Erd=        |
|  | mann.                    |
| Weizenflee 5,70  |                          |
| Erbsenstroh 6,22   |                          |
| etolitalitoi   | Erdmann, Rammels:        |
|  | berg.                    |
| Olivenblätter 6,45   | -                        |
| In 100 Theilen Afche.  | aretunder murrer.        |
| 6 41 1 64 4 4  | Levi.                    |
| 0" 1 "   | Bicon.                   |
|  |                          |
| 000  |                          |
| 01.44  |                          |
| C' Y. Y  | Kleinschmidt.            |
|  | Mittel aus 6 Analysen,   |
| " "Kartoffeln 65,60  |                          |
| Matura in Caulattalia  | Griepenterl, Herapath.   |
| The state of the s | nach Mnalysen, Herapath. |
| " Gamen von Apfelsinen 0,92  |                          |
| 00 !! ft   | How und Rownen.          |
| " " Rüssen 2,25  |                          |
| " " Widen 10,91  | Levi.                    |
|  |                          |

| In 100 Theilen Afche.  |                        |
|--|------------------------|
| Natron in der Apfelsine ohne   |                        |
| Samen 11,42  | Mittel aus 2 Analysen, |
| , and the second | how und Rowney.        |
| " in Aepfeln 26,09   |                        |
| Bittererde in Linfen 1,98  |                        |
| " in Kirschen 5,46   |                        |
| in Isländischem Mood 8,30  |                        |
|  | mann.                  |
| " in Erbsen 8,60   | Bichon.                |
| " in Gerste 9,32   |                        |
| ,  | Bicon, Köchlin.        |
| " in Weizen 12,98  |                        |
| " in schwarzem Senf . 14,38  |                        |
| Kalt in Erbsen 2,46  | -                      |
| " in Weizen 3,91   |                        |
| , in Widen 4,79  |                        |
| " in Linsen 5,07   |                        |
| " in Roggen 7,05   |                        |
| " in Müssen 14,28  |                        |
| " on confine to the c | Glaffon, Richardson.   |
| , in Feigen 18,91  |                        |
| " in der Wurzel von Allium   |                        |
| sativum  | Herapath.              |
| " in Olivenholz 63,02  |                        |
| Thonerde in Kartoffeln Spure   |                        |
| " in der Wurzel von  |                        |
| Brassica oleracea  |                        |
| napobrassica Spure   | n Keravath.            |
| " in Equisetum limo-   |                        |
| sum 0,99   | Hose.                  |
| " in Equisetum hiemale 1,70  |                        |
| " in Spongia lacustris 1,77  |                        |
| " in Equisetum arvense 2,56  |                        |
| Eisenornd in Bohnen 0,11   |                        |
| " in Weizen 0,50   |                        |
|  | Glaffon.               |
| " in Roggen 1,90   |                        |
|  | 19 4                   |

| In 1             | 00 Theilen Afche. |        |   |
|------------------|-------------------|--------|---|
| Eisenoryd in Sp  |                   | 3,73   | Mittel aus 3 Analysen,                  |
|                  | 3                 | ,      | Levi, Schlienkamp,                      |
|                  |                   |        | Herapath.                               |
| i., cat          | ändischem Moos    | 6,90   | sycia pary.                             |
|                  |                   | 0,90   | Quant & Anabanna                        |
| und phosphorsau  |                   | 0 00   | Anopu. Schnedermann.                    |
| Isländischem !   |                   | 6,50)  |   |
| Manganoryd in    | Rartoffeln        | Spuren |   |
|                  |                   |        | path.                                   |
| " in i           | der Wurzel von    |        |   |
| Bra              | ssica oleracea    |        |   |
| nap              | obr               | Spuren | herapath.                               |
| " in S           | Rastanien         | 5,84   | -                                       |
|                  | Bländischem Moos  |        |   |
| " "              | 22.00             | .,     | mann.                                   |
| Manganorybul i   | n bor Minbo wan   |        | *************************************** |
|                  | terana canella    | 2,50   | Meyer und von Reiche.                   |
|                  |                   | •      |   |
| Phosphorfäure in |                   | 4,08   | Richardson.                             |
|                  | Rastanien         | 7,33   | "                                       |
|                  | Rirschen          | 14,21  |   |
| n in             | Rartoffeln        | 17,40  | Mittel aus 6 Analysen,                  |
|                  |                   |        | Griepenkerl, Heras                      |
|                  |                   |        | path.                                   |
| " ir             | 1 Bohnen          | 31,34  | Levi.                                   |
| " iı             | i den Fruchtboden |        |   |
| งเ               | on Cynara sco-    |        |   |
|                  | mus               | 36,23  | Richardson.                             |
| " in             | Gerste            | 40,21  | Mittel aus 2 Analysen,                  |
|                  | •                 | ,      | Bichon, Köchlin.                        |
| , ir             | 1 Roggen          | 51,81  | Bichon.                                 |
|                  | weizen            | 0,27   |   |
|                  | 1 Roggen          | 0,51   | tt .                                    |
|                  | 1 Ackerbohnen     | 1,34   | U.                                      |
| ***              | Wicken            |        | 904                                     |
|                  |                   | 4,10   | Levi.                                   |
|                  | Rirschen          | 5,09   | Richardson.                             |
|                  | Feigen            | 6,73   | n                                       |
| u in             | Weißfraut .       | 8,30   | Stammer.                                |

| In 100 Theilen Afch | Sin | 100 | Theilen | Midde |
|---------------------|-----|-----|---------|-------|
|---------------------|-----|-----|---------|-------|

| Schwefelsc  | iure in Blumenkohl . | 12,66  | Mittel aus 2 Bestimmungen, |
|-------------|----------------------|--------|----------------------------|
|             |                      |        | Richardson, Herapath.      |
| " in        | Anospen des Seekohls | 23,19  | Herapath.                  |
| Chlor in S  | Weizen               | Spuren | Bichon.                    |
| " in        | weißem Senffamen .   | 0,20   | James.                     |
| " in (      | Erbsen               | 0,31   | Bichon.                    |
| " in .      | Raffeebohnen         | 1,22   | Payen.                     |
| n in !      | Einsen               | 3,70   | Levy.                      |
| " in (      | Spargeln ·           | 4,40   | Levy.                      |
| Rieselsäure | in Weizen            | 0,42   | Bichon.                    |
| 11          | in Widen             | 2,01   | Levi.                      |
| II.         | in Aepfeln           | 4,32   | Richardson.                |
| 17          | in Kirschen          | 9,04   | 17                         |
| 17          | in Gerste            | 24,82  | Mittel aus 2 Analysen,     |
|             |                      |        | Bichon, Köchlin.           |
| 11          | in Isländischem Moos | 41,67  | Mittel aus 3 Analysen,     |
|             |                      |        | Anop und Schneder=         |
|             |                      |        | mann.                      |
| 17          | in Spongia lacustris | 94,66  | Hose.                      |
| 17          | in Equisetum arvense |        | 17                         |
| 11          | in Equisetum hiemale | 97,52  | n .                        |
| 17          | in der Epidermis der |        |                            |
|             | Stolonen von Cala-   |        |                            |
|             | mus Rotang           | 99,20  | 17                         |

Aus diesen Zahlen ersieht man, daß Kali und Kieselsäure in der Asche am reichlichsten vertreten sind. Unter den Säuren herrscht die Phosphorsäure bedeutend vor, unter den Erden im Allgemeinen die Bittererde. In einzelnen Früchten jedoch, in vielen Wurzeln und namentlich in Stengeln und Holz erhält der Kalk ein ansehnliches Uebergewicht. Viel weniger beträgt die Menge des Chlors, des Eisens und Mangans, am wenigsten die Thonerde. Hinsichtlich des Chlors ist jedoch zu berücksichtigen, daß alle Aschenanalvsen nach Weber zu wenig geben, was nicht davon herrührt, daß sich die Chloralfalimetalle zum Theil verstücktigen, sondern von einer Austreibung des Chlors bei der Verkücktigen, sondern von einer Austreibung des Chlors bei der Verkücktigen, sondern von einer Austreibung des Chlors bei der Verkücktigen,

<sup>1)</sup> Bgl. Beber in Poggendorff's Annalen, Bb. LXXXI, S. 405-407.

Bebenkt man nun, daß die Udererbeanalysen in der großen Mehrzahl der Källe mehr Natron als Rali, viel mehr Ralf als Bit= tererde, mehr Schwefelfaure und bisweilen auch mehr Chlor als Phosphorfaure ergeben haben, fo fieht man, daß die Berwandtichaft ber Burgeln Die anorganischen Stoffe ber Ackererde in einem Berbaltniff anzieht, das unabhängig ift von der Menge, in welcher die Stoffe ben Ader durchziehen. Nur die Gine Bedingung muß erfüllt fein. daß von den nothwendigen Mineralbestandtheilen die nothwen-Dige Menge im Ader vorhanden ift. Dann bethätigt fich bas endos= motise Meguivalent ber Stoffe bes Acers im Berhaltniß zur Pflanzenwurzel unabbangig von dem Reichthum an einzelnen Bestandtheis len, zu welchen die organische Grundlage der Pflanzen eine geringere Bermandtschaft besitt. Und fo wird es möglich, daß die Alpenflora, welche dem Ralf angehört, in der Polarzone wiedergefunden wird, ohne daß fie an einen falfreichen Boden gebunden ware, daß auf Seeen, Flüffen, Bachen und Teichen häufig dieselben Wafferpflanzen blüben, wenn auch der Grund der Gewässer gang verschiedenen Formationen angebort, daß endlich fo viele Culturpflanzen als bodenvage bezeichnet werden können. b. b. daß fie an feinen bestimmten Boden gebunden find.

Wenn man die Afchenanalysen, welche die Wissenschaft besitzt, mit der Anzahl der bekannten Pflanzen vergleicht, dann kann man erschrecken über die wenig zahlreichen Untersuchungen, welche bisher vorliegen. Allein aus diesen wenigen Forschungen hat sich bereits mit entschiedener Deutlichkeit ergeben, daß hier so gut wie überall ein sestes Gesetz der Nothwendigkeit herrscht. Kein Mann der Wissenschaft, kein cinsichtsvoller Landwirth kann die Asie mehr als ein zufälliges Anhängsel der anorganischen Stoffe betrachten. Und darin liegt die sichere Bürgschaft, daß sich die Analysen der anorganischen Bestandtheile der Pflanzen immer rascher mehren werden, der reinen Wissenschaft und dem Landbau gleich sehr zum Reichthum.

# Drittes Buch.

Die Pildung der allgemein verbreiteten Bestandtheile der Chiere.



# Drittes Budy.

# Die Pildung der allgemein verbreiteten Bestandtheile der Chiere.

Rap. I.

# Die Nahrungsftoffe ber Thiere.

## S. 1.

Es ift oft wiederholt worden, daß feit Mulder's Arbeiten über die eiweißartigen Körper der physiologischen Chemie in ihren wichtigsten Lehren ein neues Licht vorgetragen wurde. Wenn es auch auf den erften Blick scheinen konnte, als ware Dieses Licht wefentlich verdunkelt, weil die Lehre von der Constitution der eiweißartigen Rörper auch in ihrer zweimaligen Bearbeitung unter Mulber's baulustiger Sand feine haltbare Ergebnisse geliefert bat, so muß es doch gerade bier betont werden, daß diefer Berluft auf Geiten des Chemifers größer ift, als auf Seiten des Physiologen. Nicht als wenn fich der Physiologe nicht zu fummern hatte um die Constitution der organischen Stoffe, welche die Grundlage des Organismus darstellen. Allein so viel ist für ewig von Mulder's erster bahnbrechender Untersuchung über die eiweifartigen Berbindungen fteben geblieben, daß die Eiweißkörper des pflanglichen und bes thierischen Leibes die allergrößte Aehnlichkeit mit einander haben, eine Aehnlichkeit die nicht fteht und fällt mit dem Protein.

Sie verdienen immer wiederholt zu werden, die Worte, mit denen Mulder bereits im Jahre 1838 die großartigste Folgerung seiner Untersuchungen ersaßte: "Die Pflanzenfresser genießen ähnliche "Nahrung wie die Fleischfresser: sie genießen beide Eiweißstoff, jene "von Pflanzen, diese von Thieren; der Eiweißstoff ist aber für beide "gleich" 1). So einsach und anspruchslos der Saß auch hier verstündigt worden, er hat Anklang gefunden bei den Chorsührern der Wissenschaft, und Liebig's begeisterte Darstellung hat diesem Gesdanken in Deutschland das ganze Verständniß eröffnet.

Mulder's Worte bezeichnen ben großartigften Bendepunkt in ber Lebre ber Ernährung. Daß die Pflangen, indem fie durch ihre Burgeln unmittelbar zusammenbängen mit ber Muttererbe, die anorganischen Bestandtheile ber Erdrinde, Ralf und Rali, Rochfalz und Bittererde, Phosphorfaure und Gifen den Thieren guführen, bas fonnte man ichon früher hervorheben. Daß ebenfo Stärfmehl und Kett, Buder und Gummi von den Pflanzen gebildet werden, war schon länger befannt. Daß aber die Pflangen überhaupt die Nahrung der Thiere bereiten, das fonnte in diefer Allgemeinheit und zugleich mit wiffenschaftlicher Schärfe erft von dem Augenblick verfündigt merden, als Mulder die große Aehnlichkeit zwischen den Giweißkörpern der Thiere und denen der Pflanzen fennen lehrte. Go lange man die Pflanzenfreffer von Gras und Safer leben fah, ohne die Gimeiß= forper dieser Futterstoffe genau zu kennen, wußte Riemand, wie bedeutend möglicher Beise Die Umbildung sein konnte, welche die Thiere mit ihrer Nahrung vornehmen. Seit dem Jahre 1838 weiß man, daß auch der Pflanzenfresser seine Nahrung fertiggebildet aufnimmt. Denn, mit Ausnahme ber ftartmehlartigen Rorper, ift die Umsetzung fehr gering, welche die Nahrungsftoffe im Berdauungs= fanal der Pflangenfreffer erleiden.

## S. 2.

Das Thier verwandelt die Nahrung in Blut. Dies ist der einzige Gesichtspunkt, von welchem sich die Bedeutung der Nahrung richtig beurtheilen läßt.

<sup>1)</sup> G. J. Mulder en W. Wenckebach, Natuur - en Scheikundig Archief 1838, p. 128.

Alle wesentliche Bestandtheile des Bluts, d. h. alle diejenigen, welche nicht aus der Rudbildung ber Stoffe des Thierleibes hervorgegangen find, laffen fich als die Mutterkörper aller übriger Stoffe des Organismus betrachten. Die Bestandtheile der Gewebe, der Absonderungen und Ausscheidungen werden fammtlich aus dem Blut gebildet. Es find felbft Blutbestandtheile gewesen, bald in berfelben Bufammenfetung und mit benfelben Gigenschaften begabt, bald in veränderter Korm.

Darum hat das Blut eine viel machtigere physiologische Beltung als ber Saft ber Pflanzen. Indem bas Blut in ber febr großen Mehrzahl der Thiere durch verschiedene Borrichtungen fich durch ben Körper bewegt, wird den verschiedenften Werkzeugen eine ziemlich gleichartige Klüssigkeit zugeführt. Und wenn bie Zusammenfebung bes Bluts auch in verschiedenen Abschnitten ber Blutbahn Unterschiede in der Zusammensetzung zeigt, fo find diese doch nicht der Urt, daß nicht in allen Gefäßen eine Fluffigfeit vorhanden ware, aus welcher die hauptstoffe ber Gewebe gebildet werden fonnen. Aus biefem Grunde läßt fich bas Blut als die Summe ber allaemein verbreiteten Bestandtheile ber Thiere betrachten. Und beshalb umfaßt Diefes Buch nur die wefentlichen Bestandtheile des Bluts und beren Entwicklungsgeschichte.

Außer der Grenze, die uns für die Aufsuchung der allgemein verbreiteten Thierstoffe in den Blutgefäßwandungen gegeben ift, bietet ber Bau der Thiere noch einen anderen Bortheil vor ben Pflangen, wenn man fich die Lehre von dem Werden der allgemeinen Beftand= theile gur Aufgabe ftellt.

Wir fennen nämlich den Ort, an welchem das Blut aus der Nahrung des Thiers gebildet wird. In den Berdauungsorganen laffen fich bie verschiedenen Umschungen und Entwicklungen verfolgen, aus welchen bas Blut als lettes Ergebniß hervorgebt.

# S. 3.

Mus dem fo eben angedeuteten Berhaltniß des Bluts zu den Geweben ergiebt fich, daß man gang im mathematischen Ginne ben Gehalt und die materielle Grundlage des Körpers auf das Blut reduciren darf. Daraus ergiebt fich aber auch von felbst der wiffen= icaftliche Begriff bes Nahrungsstoffs, von dem in neuester Zeit fo

häufig mit Unrecht ausgesagt wurde, daß er sich nicht bestimmen lasse, vielleicht nur deshalb, weil man willkürliche und falsche Definitionen vor Augen hatte.

Nahrungsstoff ist jede anorganische oder organische Berbindung, welche den wesentlichen Blutbestandtheilen entweder gleich, oder ähn= lich genug ist, um sich durch die Verdauung in dieselben umzu-wandeln 1).

Kennt man die Zusammensetzung des Bluts, so läßt sich dars aus von vorne herein bestimmen, welche von den allgemein verbreisteten Bestandtheilen der Pflanzen, die im vorigen Buch geschildert wurden, als die Nahrungsstoffe der Thiere zu betrachten sind.

Das Blut enthält anorganische Bestandtheile, stickstofffreie organische und stickstoffhaltige organische Stoffe. Die stickstofffreien organischen Stoffe sind Kette, die stickstoffhaltigen Eiweißkörper.

Durch diese drei Aubriken ist ohne Weiteres die einzig logische Eintheilung der Nahrungsstoffe gegeben. Auch die Nahrungsstoffe sind anorganisch oder organisch, die organischen stickstofffrei oder stickstoffhaltig.

### S. 4.

Zu den anorganischen Nahrungsstoffen gehören vor allen Dingen das Wasser und die phosphorsauren Salze der Alfalien und der Erden. Darum ist es auch für das thierische Leben auf der Erde so wichtig, daß die endosmotischen Aequivalente der anorganischen Stoffe des Ackers im Verhältniß zur Pflanzenwurzel der Art sind, daß die Pflanzen die Phosphorsäure, die Alfalien und die Erden aus dem Boden sammeln. Im Blut herrscht die Phosphorsäure vor über die Schweselsäure. Ganz so in den Pflanzen. Aber das Blut besitzt mehr Natron als Kali, mehr Kalk als Vittererde und einen sehr großen Neichthum an Chlor, Verhältnisse, von denen die als Nahrungsmittel vorzugsweise gebräuchlichen Pflanzentheile gerade das Umgekehrte zu zeigen pflegen. Dies beweist, daß die Blutgefäße und Chhlusgefäße ebenso durch Endosmose die anorganischen Stoffe der

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Rahrungsmittel, Darmstadt 1850, S. 108, ober meine Lehre ber Rahrungsmittel fur bas Bolk, Erlangen 1850. S. 76.

pflanzlichen Nahrungsmittel in anderen Berhältnissen aufnehmen, als in der Nahrung gegeben sind, wie die Pflanzenwurzel ihre Nahrungsstoffe aus dem Acer.

Den bereits genannten anorganischen Nahrungsstoffen reihen sich noch Sisenornd, Thonerde, Kieselerde und Fluorcalcium an, die aber sämmtlich in verhältnismäßig geringerer Menge in die Gewebe der meisten Thiere eingehen. In einzelnen Klassen fann jedoch dieser oder jener Bestandtheil reichlicher austreten, wie zum Beispiel die Kieselsfäure in den Federn der Bögel (von Gorup=Besanez).

#### S. 5.

Die stickstofffreien organischen Nahrungsstoffe zerfallen in Fettbildner und Fette.

Eine Reihe von stärkmehlartigen Stoffen kann nämlich, wie wir in dem nächsten Kapitel sehen werden, in Fett verwandelt werden. Es gehören dahin das Stärkmehl selbst, Dextrin, Gummi, Zucker, in geringerem Maaße auch der Zellstoff. Ich vereinige diese Körper unter dem Namen der Fettbildner.

Zu den Fetten, die wir als Nahrungsstoffe betrachten müssen, gehören vor allen Dingen Clain, Margarin und Stearin und die diesen neutralen Fetten entsprechenden Fettsäuren und Seisen; sodann die Butterfäure.

Daß auch Palmfett, Mustatfett, Lorbeerfett, Kofosnußfett, Behenfäure und die flüchtigen Fettfäuren als Nahrungsstoffe verwandt werden können, läßt sich nicht bezweifeln. Es mag aber in Wirklichkeit ziemlich felten geschehen, weil sie seltner vorkommen.

#### §. 6.

Als eiweißartige Nahrungsstoffe liesert das Pflanzenreich das Eiweiß und den Erbsenstoff, den Kleber im engeren Sinne und den Pflanzenleim.

Es sind die eiweißartigen Nahrungsstoffe häusig als Blutbildner bezeichnet worden. Jedoch mit Unrecht. Denn das ganze Blut kön= nen sie nicht bilden. Wir werden unten zur Genüge sehen, daß die anorganischen Bestandtheile und die Fette ebenso wesentlich in die Zusammensetzung des Blutes eingehen wie die eiweißartigen Verbin>

dungen. Es sollte denn auch mit jenem Namen bloß bezeichnet wersden, daß die Eiweißkörper an der Bildung des Bluts einen vorherrschenden Antheil nehmen. Auf die Einseitigkeit des Namens wird hier nur deshalb ausmerksam gemacht, weil wiederholt der irrige Gesdanke auftauchte, daß man den Werth der Nahrungsmittel nach dem bloßen Stickstoffgehalt bestimmen könne.

Allein lange vor dieser einseitigen Auffassung wußte man durch Bersuche von Tiedemann und Gmelin und von Magendie, daß die Thiere sterben, wenn man sie nur mit eiweißartigen Stoffen füttert.

Ebenso wie die Pflanze nicht zur Entwicklung kommt, wenn ihr im Boden die nothwendigen anorganischen Bestandtheile sehlen, oder wenn sie nicht Kohlenfäure, Wasser und Ammoniaf in den gehörigen Berhältnissen ausnehmen kann, so erfordert auch ein Nahrungsmittel, das den thierischen Bedürsnissen genügen soll, durchaus eine richtige Bertheilung von anorganischen Nahrungsstoffen, Fetten oder Fettbildenern und eiweißartigen Berbindungen 1).

<sup>1)</sup> Das Genauere über bie Nothwenbigfeit ber richtigen Berbindung ber Nahrungestoffe zu Nahrungsmitteln findet sich in meiner Physiologie ber Nahrungsmittel, bem völlig umgearbeiteten britten Banbe von Friedrich Tiebemann's Physiologie bes Menschen, S. 144 — 165.

### Rap. II.

# Die Berbauung.

#### S. 1.

Mit dem Namen Verdauung wird diesenige Verrichtung des thierischen Körpers belegt, durch welche die Nahrungsstoffe in Blutbestandtheile verwandelt werden. Diese Umwandlung aber besteht entweder
in einer bloßen Auflösung, oder zugleich in einer Auslösung und einer Umsetzung, sosern die Nahrungsstoffe den Blutbestandtheilen nicht
gleich zusammengesetzt sind. So braucht z. B. das Rochsalz nur gelöst zu werden, um als wesentlicher Blutstoff in die Gesäße einzugeben. Das Stärfmeht muß aber nicht nur gelöst, sondern auch in seinen Eigenschaften und in seiner Zusammensetzung verändert werden.

Alle Verwandlungen, welche die verschiedenen Nahrungsstoffe vor der Blutbildung crleiden, werden bewirft durch die Verdauungsstüssisseiten, Speichel, Magensaft, Galle, Bauchspeichel und Darmsaft. Mit diesen Sästen werden sie im Verdauungsfanal um so vollständiger vermischt, da die wurmförmigen Bewegungen der Magen- und Darm- wände eine beständige Ortsveränderung des Inhalts herbeisühren. Und wie die Vertheilung der Körper dieselben überhaupt chemischen Sin- wirkungen zugänglicher macht, so werden auch bei allen Thieren, die mit Kauwertzeugen versehen sind, die Nahrungsmittel in der Mund- höhle sür die Einwirkung der Verdauungssäste vorbereitet.

Die Verdauungsfäste sind sämmtlich durch organische Stoffe ausgezeichnet, die im Speichel, Magensaft, Bauchspeichel und Darmsaft indifferenter Natur zu sein scheinen, während sie in der Galle durch zwei an Natron gebundene Säuren dargestellt werden. Im Speichel des Mundes, wie des Pankreas, und im Darmsaft sind jene organischen Stoffe, die man als Sährungserreger betrachten darf, in einer

alkalischen Flüssigfeit gelöst. Die Galle ist meift alkalisch, obwohl sie von manchen neueren Forschern auch häusig neutral befunden wurde. Durch freie Milchfäure ist der Magenfast ausgezeichnet.

Weil alle Verdanungsfäste aus dem Blut gebildet werden, so kann ich, dem Plane dieses Werkes gemäß, auf eine genaue Beschreis bung derselben erst im fünsten Buche eingehen. Die wenigen hier gesgebenen Andeutungen genügen, um die Einwirkung jener Flüssigkeiten auf die Nahrungsstoffe zu schildern. Und da es mir vor allen Dingen darauf ankommt, den Nahrungsstoffen selbst in ihrer Entwicklungszgeschichte bis zum Uebergang in die Blutbahn zu solgen, so erhebe ich in der Lehre der Verdanung die Nahrungsstoffe zum Eintheilungsgrund. In diesem Kapitel will ich also zeigen, wie die anorganischen Nahrungsstoffe, die Fettbildner, die Fette und die Eiweißkörper unter dem Einsluß der Verdanungsstäfte in die Vestandtheile des Bluts überzgeführt werden.

### S. 2.

Bon den anorganischen Nahrungsstoffen sind die Chloralkalimestalle und die phosphorsauren und schwefelsauren Salze der Alkalien schon in dem Wasser der Berdauungsstüssigseiten löslich. Auch Chlor-calcium und Chlormagnesium, die indeß seltner in den pflanzlichen Nahrungsmitteln vorkommen, und schwefelsaure Magnesia lösen sich leicht in Wasser.

Weniger leicht wird bereits die phosphorsaure Magnesia vom Wasser aufgenommen; schwer löslich sind die Salze des Kalks und das phosphorsaure Eisenoryd.

Schon Tiedemann und Gmelin haben gezeigt, daß die Erdsfalze der Nahrungsmittel durch die freie Säure des Magensafts gelöst werden. Sie sonden in Alkohol lösliche Salze der Erden in der vom Mageninhalt durchs Filter gehenden Flüssigkeit, und wir wissen jest, daß die Säure dieser Salze, welche jene Forscher noch für Essigfäure hielten, Milchfäure war. Frerichs hat neuerdings die Angaben von Tiedemann und Emclin bestätigt.). Wenn man den Rückstand

<sup>1)</sup> Freriche, Artifel Berbauung in Rub. Wagner's Sanbwerterbuch ber Physiologie, Bb. III, S. 799. 800.

des Filtrates verbrennt, dann findet man kohlenfauren Kalk und kohlenfaure Bittererde in der Afche.

Eisen wird von der Milchfäure des Magenfafts gleichfalls gelöft und zwar nach Frerichs im metallischen sowohl wie im orndirten Zustande, in letterer Form jedoch in größerer Menge.

Lösung der Erdsalze und des Eisenoxyds bewirken auch die Flüssigkeiten des Darms so lange diese noch sauer reagiren. Da aber der Darmsaft, als eigenthümliche Absonderung der Darmdrüsen gesaßt, nach den neuesten Forschungen von Frerich's niemals eine ihm eigenthümlich angehörende freie Säure enthält, so kann die saure Beschaffenheit der Mischung im Darm nur von der freien Säure des Masgens oder einer aus den Nahrungsstoffen gebildeten Säure herrühren. Die saure Neaction geht durch die bloße Beimischung der Galle und des Bauchspeichels nicht immer verloren; sie pflegt erst weiter unten im Dünndarm durch das Alsali des Darmsafts vollständig gesättigt zu werden.

In dem Verdauungskanal wird nämlich außer der mit dem Magensaft abgesonderten Milchsäure auch aus Zucker Milchsäure gebildet. Wenn in Folge einer reichlichen Zusuhr der Fettbildner die Bildung der Milchsäure sich vermehrt, dann kann auch eine reichlichere Menge des Kalks und des Talks gelöst werden. Dies ist bei Pflanzenfressern häusig der Fall.

Man würde indeß irren, wenn man alle Lösung der Erdsalze und des Eisenoryds nur auf Rechnung der freien Magensäure schreisben wollte. Ehlorkalium ertheilt dem Wasser die Eigenschaft kohlensauren Kalk zu lösen. Kochsalz und die gewöhnlichen phosphorsauren Alkalien nehmen in ihren Lösungen erhebliche Mengen der phosphorsauren Erden und des phosphorsauren Eisenoryds auf. Lassaigne hat gelehrt, daß Ein Litre einer Lösung, die ½2 Chlornatrium entshält, 63/5 Gramm phosphorsaure Erden ausnimmt. Endlich trägt auch das in dem Darminhalt verslüssigte Eiweiß dazu bei phosphorsauren Kalk in gelöster Form zu erhalten 1).

<sup>1)</sup> Bgl. C. Schmibt's vortrefflichen Auffat in Liebig und Wöhler, Annalen Bb. LXI, S. 297, und Goblen (Journ. de pharm. et de chim-Be ser. T. XVII, p. 406), ber jeboch mit Unrecht mehr an ein emulsionsars tiges Berhältniß, als an eigentliche Lösung benkt.

Fluorcalcium geht in so geringer Menge aus den Nahrungsmitteln in den Thierleib über, daß zur Erflärung dieses Uebergangs der von Wilson gelieserte Nachweis genügt, wie schon bei einer Wärme von + 15° wägbare Spuren des Fluorcalciums in Wasser gelöst bleiben 1). Bei der Wärme des Magens, die bei Bögeln und Säugethieren zwisschen 38 und  $40^{\circ}$  schwantt, kann also diese Auslösung um so leichter ersolgen.

Riefelfäure und Thonerde sind ebenfalls nur in sehr geringer Menge oder doch in wenig zahlreichen Fällen wesentliche Bestandtheile des thierischen Drganismus. Die Thonerde wird von Säuren gelöst; Kieselerde als solche nur in Fluorwasserstoff. Sosern nun gerade im Körper der Bögel Kieselssäure reichlicher gefunden wurde, wäre es von Bedeutung, wenn sich eine ältere Angabe über das Borkommen von Fluorwasserstoff im Magensaft der Bögel bestätigen sollte, was indeß nicht zu gelingen scheint. Deshalb ist es wichtig, daß man eine löseliche Berbindung der Kieselsfäure mit Kali kennt, welche die Kieselerde ins Blut und von hier in die Knochen und Federn bringen kann.

Bei allen anorganischen Stoffen handelt es sich also nur um die Auflösung, indem sich die Umsetzung auf die Zerlegung einiger Salze beschränkt. Mulder hat indeß darauf ausmerksam gemacht, wie das Chlormagnesium verschiedener Gewässer schon bei gewöhnlicher Temperatur in Bittererde und Chlorwasserstoff zersetzt wird. Die höshere Wärme und die freie Säure des Magensafts können natürlich eine solche Zersetzung nur befördern. Auf solche Weise gebildete Salzsäure muß Kalk und Thonerde im Magen lösen.

# S. 3.

Stärkmehlkörnchen, die durch Rochen ihre äußerste feste Hulle verloren haben, und Stärkekleister werden nach der Entdeckung von Leuch durch die Flüssigkeiten des Mundes ebenso wie durch Gerstenhese in ausgezeichneter Weise erst in Dertrin und dann in Zucker umgesett. Daß diese kräftige Einwirkung nicht durch den Speichel allein, sondern durch die Mischung von Speichel und Schleim, die in der Mundslüssigkeit

<sup>1)</sup> Bergl. oben G. 50.

gegeben ift, herbeigeführt wird, wurde zuerst von Lassaigne bemerkt, später von Magendie, Raper und Papen, Bernard, Jacus bowitsch und Anderen bestätigt.

Andererseits weiß man durch Magendie, daß Blut, Fleische stüfsigeit, ein mässeriger Auszug des hirns, der Nieren, der Leber, kurz alle Säste, welche thierische Siweißstosse enthalten, das Vermögen besisen, Stärfmehl in Dertrin und Zuder zu verwandeln. Schon daraus ergiebt sich, daß mehre Schriftsteller, Bernard und Barresse wil z. B., dem reinen Speichel, andere dem reinen Schleim mit Unrecht alle umsehende Wirkung absprechen. Frerichs schreibt ganz richtig die Fähigkeit, Stärfmehl in Zuder überzussühren, in geringem Grade allen Mundslüssseiten einzeln zu, welche sie mit einander vermischt so frästig bethätigen. Es gelingt mir manchmal, wenn ich die Zunge möglichst starf auf die eine Seite lege, durch plößliches Umwenden auf die andere einige Tropsen Speichel aus dem ductus Whartonianus auszusprizen. Durch diesen ganz reinen Speichel läßt sich Stärfmehl in Zuder umsehen, wenn auch erst in viel längerer Zeit als durch die gemischte Klüssigeit des Mundes.

Hinzugefügte Säuren heben die Wirkung des Speichels auf Stärkmehl nicht auf. Das hatte vor mehren Jahren Schwann's Beobachtung bereits ermittelt. Nur weil in neuerer Zeit Bernard und Barreswil behauptet haben, daß der Einfluß der Mundflüffigfeit an die alkalische Neaktion derselben gebunden ist, hebe ich es hervor, daß Jacubowitsch, Frerichs') und ich selbst die Angabe Schwann's bestätigt haben. Nach Frerichs ist indeß die Zuckerbildung, wenn der Speichel angesäuert war, etwas geringer.

Daraus geht also unmittelbar hervor, — was auch Versuche von Jacubowitsch und Frerichs gezeigt haben — daß der saure Magensaft die umsetzende Krast des Speichels nicht vernichtet.

Der Magensaft an und für sich besitt indeß nur in sehr geringem Grade das Bermögen aus Stärtmehl Zucker zu bilden. Leh = mann konnte Stärkmehl mit dem Magensaft kochen, ohne daß es die Eigenschaft verlor, durch Jod gebläut zu werden 2). Auch Jacubo.

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 772.

<sup>2)</sup> Lehmann's Lehrbuch ber physiologischen Chemie, zweite Auflage, Leipzig 1850. Bb. I. S. 98.

witsch und Schmidt und Frerichs melben in neuester Zeit, daß der Magensaft Stärkmehl nicht rascher in Zuder verwandle als jeder andere in Zersetzung begriffene Körper. Ich kann dies nach eigenen Versuchen bestätigen.

Einige Wirfung wird also wenigstens von jenen Forschern zusgegeben, wie es von einer Flüssigfeit, die einen sehr wandelbaren organischen Stoff und eine freie Säure enthält, nicht anders zu erwarten ist. Bernard und Barreswil heben es übrigens ausdrücklich hervor, daß die Milchfäure des Magensafts sich von Salzfäure und anderen Mineralsäuren dadurch unterscheidet, daß sie Stärketleister nicht in Zucker übersührt.

Uebt schon ber Magenfaft einen geringen Ginfluß auf die Zuderbildung, der Galle fehlt in dieser Richtung jede Wirtsamkeit.

Desto mächtiger ist die zuckerbildende Kraft des Bauchspeichels. Nachdem Balentin die Fähigteit des Bauchspeichels Stärfmehl in Zucker umzusehen kennen gesehrt hatte, wurde seine Beobachtung von vielen Forschern, unter Anderen von Bouch ard at und Sandras, von Strahl, Frerichs und mir selber wiederholt. Wenn Jacubowitsch durch Unterbindung und Durchschneidung der Stenonischen und Whartonischen Gänge den Speichel vom Verdauungsgeschäft ausschloß, dann sand er die Stärfe im Magen nicht, im Dünndarm aber wohl in Dertrin und Zucker übergesührt.). Nach Lenz verwandelt der Bauchsspeichel, dem auch Frerichs eine kräftigere Wirkung zuschreibt als der Mundsstüssissississische deine Keine Stärfmehl in Zucker.)

Biel schwächer ist wiederum die Wirkung des Darmsatts. Wenn auch die Behauptung von Jacubowitsch zu weit geht, daß durch Darmschleim die Zuckerbildung nicht rascher erfolge als in einsachem Kleister, so fand doch auch Frerich &, daß die Darmschleimhaut sowohl wie der Darmsaft nur langsam Stärkelösungen um sett.

# §. 4.

Da sich Stärkmehl erst in Dertrin verwandeln muß, um Zucker zu bilden, so wird natürlich Dertrin im Berdauungskanal rascher umsgesetzt als Stärkmehl.

<sup>1)</sup> Müller's Archiv 1848. G. 365.

<sup>2)</sup> Ed. Lenz, de adipis concoctione et absorptione, dissert. inaug. Dorpatensis, Mitaviae 1850. p. 57.

An das Dertrin schließt sich der Rohrzucker, von dem es bekannt ist, daß er sich durch freie Säuren in Traubenzucker verwandeln läßt. Bouchardat und Sandras haben denn auch diese Umsetzung unter dem Einsluß des Magensastes beobachtet. Wenn Frerichs aus der Einwirfung des Magensastes auf Nohrzucker keinen Traubenzucker, sondern Milchsäure hervorgehen sah, so ist das kein Beweis, daß die Bildung von Traubenzucker nicht statt sand, sondern daß die Umsetzung des Nohrzuckers bereits über den Traubenzucker hinaus weiter sortgeschritten war (Vergl. S. 5).

Nach den Bersuchen von Frerichs wird der Zellstoff weder burch Speichel, Magenfaft und Galle, noch auch durch ben Bauchfpeichel und ben Darmfaft verändert 1). Da aber Gauren und 211falien auch im verdünnten Zustande allmälig fleine Mengen Zellstoff in Stärfmehl verwandeln, und ba ber Bellftoff in ben Berdauungs= werkzeugen mit verdünnter Saure und verdünntem Alfali gusammenkommt, fo muß ein Theil des Zeuftoffs auch durch die Berdanungs, fäfte angegriffen werden. Mulder hebt mit Recht hervor, das viele Pflanzenfreffer, namentlich viele Wiederfauer, in ihrer Nahrung, bem Grafe und Beu, ju wenig Stärfmehl, Dertrin ober Buder erhalten. um nicht anzunehmen, daß sie in ihrem langen Darmfangl einen Theil des Zellstoffs umseten 2). Autenrieth hat Schweine mit Sagemehl gemaftet. Und wenn nur erft Startmehl aus dem Bellftoff gebildet ift, dann geht die Entwidlung bis jum Buder fort. Frerich & giebt benn auch eine Auflösung ber gang jugendlichen Bellwände zu. Wenn erft ber Zellftoff burch eine reichliche Menge der holgstoffe verdict ift, bann wird durch bas feste Gefüge ber Bewebe die Lösung unmöglich.

Gegen die Verdauung des Gummis sind die unmittelbaren Verssuche von Tiedemann und Gmelin, Boufsingault, Blonds lot und Anderen ungünstig ausgefallen. Arabisches Gummi, mit Speichel und Magensaft vermischt, quillt nach Frerichs auf und löst sich allmälig, jedoch ohne Vermehrung des Zuckers oder der Säure.

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 806, 853.

Mulder, proeve leener algemeene physiologische Scheikunde, Rotterdam 1847, p. 1071.

Da indeß manchen Chemifern die Möglichkeit, Gummi durch Säuren in Zuder zu verwandeln, entgangen ist, da ferner diese Umsetzung nur sehr langsam erfolgt, so scheint mir immer noch ein Zweisel erlaubt zu sein, ob das Ergebniß jener Beobachtungen als ein allgemein gültiges zu betrachten ist.

Pektin wird nach Blondlot und Frerich's durch die Verbauungsfäfte nicht verändert. Dies stimmt vollkommen zu Fremp's Angaben, daß man Pektin durch Säuren oder durch einen Ueberschuß von Alkalien wohl in Parapektinfäure und Metapektinfäure, jedoch nicht in Zucker verwandeln könne.

Fruchtmark wird nach Fremy durch den Magensaft nicht in Pektin übergeführt.

Daß endlich der Kork durch die Verdauungsfäfte sich nicht angreisen läßt, also auch die Euticula der Pflanzen in dem Verdauungstanal nicht gelöst wird, das ergiebt sich aus den im zweiten Buch (S. 110) mitgetheilten Eigenschaften dieses Körpers von selbst. Auch die Holzstoffe werden von den Verdauungsfäften nicht angegriffen.

### §. 5.

Soweit diesenigen Stoffe, die wir im zweiten Buch unter dem Namen der stärkmehlartigen Körper vereinigt haben, verdaut werden, erleiden sie nach den Mittheilungen der letzten beiden Paragraphen neben der Auslösung allemal auch die Umsetzung in Zucker. Man kann die Zuckerbildung als einen ersten wichtigen Zeitraum in der Verdauung der Fettbildner bezeichnen.

Wenn nun auch der Zucker, zumal bei einem reichlichen Genuß bes Stärkmehls oder zunächst verwandter Stoffe, als solcher in das Blut übergehen kann, so erfährt er doch im Darmkanal eine weitere Umsehung, die ihn gewöhnlich nicht als Zucker in das Blut gelangen läßt.

Unter den neueren Forschern haben namentlich Bouch ardat und Sandras nach der Fütterung mit gekochtem Stärfmehl die Milchsäure im Magen niemals vermißt. Frerichs 1) bestreitet zwar

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 803.

von Milchfäure im Magen der Hunde und des Menschen bei regelmäßiger Berdauung. Wenn dieser Forscher jedoch in dem Ueberzgang von Traubenzucker ins Blut bei stärkmehlreicher Nahrung den sichersten Beweis gegen jene Bildung von Milchfäure im Magen sehen will, so läßt sich dagegen erinnern, daß er erstens selbst eine Bildung von Milchfäure in den unteren Theilen des Dauungskanals einräumt, die, wenn das Borkommen des Zuckers im Blut ein Gegenbeweis wäre, auch nicht stattsinden könnte. Zweitens aber — und das ist die Hauptsache — geht bei weitem nicht aller Zucker als solcher in die Blutbahn über. Weil aber der Magensaft selbst Milchfäure enthält, so wären allerdings quantitative Nachweise einer Vermehrung der Milchsäure, die im Magen auf Kosten des Zuckers stattsindet, sehr zu wünschen.

Den hauptort der Milchfäurebildung haben indeß van den Broek's wichtige Untersuchungen in den Zwölffingerdarm verlegt 1). Ban den Broef hat von zwei Theilen Galle den einen unvermischt, ben anderen nachdem er 24 Stunden lang bei 36° auf Zucker eingewirft hatte, getrochnet und mit absolutem Mether ausgezogen. Babrend die Lösung der bloßen Galle schwach fauer war und keine Milch= faure enthielt, befam van den Broef aus dem mit Buder verfetten Theil eine ftark faure Lösung, die nach dem Eintrodnen beim Berbrennen durchaus feinen feuerfesten Rückstand binterließ. trodne Rudstand der atherischen Losung, mit Wasser behandelt, gab eine ftark faure Fluffigkeit und beim Berfeten Diefer mit fohlenfaurem Zinkornd unter Entwicklung von Rohlenfaure ein Salz, Eigenschaften, namentlich auch die Arnstallform des milchsauren Bintornds befaß. Bor dem lothrohr verbrannt bildete das Bintfalz einen weißen Anflug, der fich mit Braufen in verdunnter Salveterfaure löfte. Wenn es in einem Proberöhrchen erhitt wurde, fo erhob fich ein weißer Dampf, der in den höheren Theilen des Röhrchens als Lactid sublimirt wurde. Rurg es hatte' fich ber Bucker unter bem Einfluß ber Galle in Milchfaure umgesett, ein Schluß, ben ban ben Broef noch dadurch zu unterftüten sucht, daß die atherische Lösung

<sup>1)</sup> Nederlandsch lancet, uitgegeven door Donders, Ellerman en Jansen, III, p. 155 en volg.

der mit Zucker vermischten Galle gar keine seuersesse Bestandtheile übrig ließ, was der vollkommenen Unlöslichkeit des milchsauren Nastrons entspreche. — Auch Frerichs konnte wenigstens klein Mengen von Traubenzucker und von Rohrzucker durch frische Galle in Milchsäure umsetzen 1).

Durch den alkalischen Darmsaft sah Frerichs gleichfalls Zucker in Milchfäure übergeben 2), und Lehmann hat und auf die sehr lehrreiche Thatsache ausmerksam gemacht, daß die Bildung der Milchfäure durch die Gegenwart von Ketten wesentlich gefördert wird 3).

Frerich's hat die Bildung der Milchfäure ganz vorzüglich im Blindbarm beobachtet und leitet die saure Beschaffenheit des Darmssafts in diesem, welche früher so häusig der Absonderung selbst zugeschrieben wurde, von den zersetzten stärtmehlartigen Körpern ab.

### S. 6.

Bildung von Milchfäure — das ist also die zweite wichtige Umwandlungsstufe, auf welcher sich die stärkmehlartigen Nahrungsstoffe begegnen.

Die Milchfäure, im wasserfreien Zustande eine farblose, geruchlose, sprupsdicke Flüssigkeit, wird ausgedrückt durch die Formel Co II O5 + HO. Ihrer frästigen Verwandtschaft zu den Basen entspricht ihre stark saure Neaction. Sie vermag Chlorcalcium zu zerlegen. In Wasser, Altohol und Acther ist sie leicht löslich. Ihre Salze sind gleichfalls in Wasser löslich; viele, z. B. milchsaurer Kalk und milchsaure Vittererde, auch in Alkohol. Aether löst die Salze nicht.

Wenn man die freie Milchfäure bis zu 250° erhitt, dann entssteht neben anderen Zersetzungsprodukten ein krystallinisches Sublimat, das Lactid. Dieser Stoff krystallisit aus Alkohol in rhombischen Taseln. Mit Wasser vermischt geht er wieder in Milchfäure über. Da die Zusammensetzung des Lactids der Formel C6 H4 Q4

<sup>1)</sup> Freriche a. a. D. G. 835.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 853.

<sup>3)</sup> Lehmann a. a. D. S. 273.

entspricht, so braucht baffelbe nur 2 HO aufzunehmen, um sich rude warts in Milchfäurehndrat zu verwandeln.

Die Eigenschaft des Traubenzuckers, unter dem Einfluß verschiedener Gährungserreger, unter anderen auch durch Gerstenhese, Milchfäure zu bilden, ist eine Entdeckung von Boutron und Fremp. Da man jedoch die Milchfäure am zweckmäßigsten aus Milchzucker darstellt, so werde ich die Gewinnungsweise im fünften Buch bei der Milch zur Sprache bringen.

#### S. 7.

Wenn Traubenzucker mit thierischen Hesen längere Zeit einer Wärme von 30—40° ausgesetzt wird, dann tritt eine Buttersäuregährung ein (Pélouze und Gélis). Es war Engelhardt und Maddrell vorbehalten, den für die Physiologie so werthvollen Nachweis zu liesern, daß dieser Bildung von Buttersäure die Entstehung von Milchfäure vorausgeht.

Ein Aequivalent wafferfreien Traubenzuckers liefert 2 Aeq. Milch= fäurehydrat:

$$C^{12} H^{12} O^{12} = 2 (C^6 H^5 O^5 + HO).$$

Indem die Gährung bis zur Butterfäurebildung fortschreitet, wird Kohlenfäure und Wafferstoffgas entwickelt:

Milch säurehydrat Butter säurehydrat 
$$2 (C^6 H^5 0^5 + H0) = C^8 H^7 0^3 + H0 + 4 C0^2 + 4 H.$$

Wer nur irgend alle willfürliche Zweiselsucht, so gut wie allen willfürlichen Glauben über Bord geworsen und sich gepanzert hat mit der sesten Ueberzeugung, daß allüberall nothwendige Naturgesetze herrsschen, der mußte, jene Thatsachen, die Verdanungsstüssseiten und die Nahrungsstoffe kennend, mit Bestimmtheit die Bildung von Butstersäure im Darmkanal annehmen. So Liebig.

Aber die unmittelbare, nicht die denkende, sondern die ben Gedanken nur noch abschreibende Ersahrung steht und überdies zur Seite. Valentin beobachtete schon vor längerer Zeit bei der Einswirkung des Bauchspeichels auf Zuckerlösungen kräftige Gährungsersscheinungen, eine stark saure Reaction und einen widerlich sauren

Geruch 1). Es ist durch verschiedene Untersuchungen bekannt, daß der Darmkanal ein Gasgemenge enthält, das reich ist an Kohlen- fäure und Wasserstoff (Magendie und Chevreul, Chevillot). Bis zur Bildung der Milchsäure sind wir in §. 5 der Umsetzung des Zuckers gefolgt. Sollen wir noch zweiseln, daß die Gährungserrezger der Verdauungssäfte die Milchsäure unter Entwicklung von Kohlensäure und Wasserstoff auch in Buttersäure verwandeln?

Frerichs theilt uns unter den Ergebnissen seiner zahlreichen und gediegenen Forschungen über die Verdauung mit, daß er wiesderholt im Darminhalt von Hunden, die mit Kartoffeln und Brod gesüttert waren, Buttersaure beobachtet hat 2).

#### S. 8.

Darum also nannte ich die stärkmehlartigen Körper Fettbildner. Unter den vielen genialen Lichtblißen, mit denen Liebig plößlich die Nacht aushellte, in der die Physiologie des Stoffwechsels ein kümmerliches Leben dahin träumte, war dies einer der leuchtendsten. Die Thiere bereiten aus Stärkmehl Kett.

Liebig machte darauf aufmerksam, daß gerade die Körper, deren man sich vorzugsweise zur Fettmästung bedient, Kartoffeln, Rüben, Reis, Hülsenfrüchte, sehr wenig Fett und sehr viel stärkmehlartige Berbindungen enthalten.

Er lieferte durch Wägungen den Beweis, daß die Thiere das Fett, welches sie nach der Mast im Körper führen, unmöglich als solches aus ihrem Kutter aufnehmen können.

Liebig zeigte durch Zahlenbelege, daß eine Kuh in ihrem Koth ziemlich ebenso viel Fett ausleert, wie sie in ihrer Nahrung, in Heu und Kartoffeln erhält. Gine solche Kuh liefert Milch und Butter. Ihre Butter muß von den stärfmehlartigen Nahrungsstoffen herrühren.

Man wußte durch Gundelach, der in huber's Fußstapfen getreten war, daß die Bienen Zuder in Wachs verwandeln.

<sup>1)</sup> Balentin's Lehrbuch ber Physiologie bes Menschen, zweite Austage, Braun-fchweig 1847, Bb. I. S. 356, 357.

<sup>. 2)</sup> A. a. D. S. 853:

Alle diese Thatsachen, die Liebig in einen so überzeugenden Zusammenhang brachte, wurden von ihren heftigsten Bekämpsern, von Dumas, Papen, Boufsingault, nach und nach anerkannt. Bon diesem Augenblick an stand die Lehre, daß Stärkmehl im Thierleib in Fett übergeht, fest. Die stärkmehlartigen Nahrungsstoffe sind Fett-bildver.

Lehmann 1) wundert fich darüber, daß der Chylus tropdem nach pflanzlicher Nahrung armer an Tett ist als nach fetter thierischer Roft? Kett, das ichon gebildet ift, fann leichter aufgenommen werden, als Fett, das fich erft aus Stärfmehl entwickelt. Bouffingault babe nin feinen neueren Berfuchen an Enten nie gefunben, daß der Kettgehalt der Darmcontenta nach Kutterung mit Startmehl oder Zucker fich mehre." Wenn aber eine Bermehrung des Fetts im Körper dennoch feststeht — nach Bouffingault's eigenen Ber= fuchen feststeht -, wird man dann nicht aus jener Beobachtung bloß foliegen, daß das Kett aus dem Darm fcon in die Gefäge überge= gangen war? Wird man nicht aus dem verhaltnigmäßig niedrigen Kettgehalt des Chylus in folden Källen folgern, daß das Kett reichs licher in die Adern überging? Thom fon fei "bei feinen Bersuchen über den Ginfluß verschiedener Rutterarten auf die Erzeugung von Mild und Butter zu bem Schluffe gelangt, bag Buder feinen Un= theil an der Erzeugung des Fettes nimmt." Aber Thomfon 2) gerade fand, daß Rühe, die Gerfte und Ben fragen, in der Milch und den festen Excrementen zusammen 5,64 Pfund Fett mehr ent= hielten als in dem Futter vorhanden war.

Also sind es Fettbildner die stärkmehlartigen Rahrungsstoffe, die sich in Zuder verwandeln können.

Die Fettbildung beginnt bei dem Auftreten der Butterfäure, von der wohl nur wenige Chemifer mit Lehmann meinen, daß sie den Fetten nicht näher stehe als Ameisensäure oder Essigsäure. Auf welche Weise die Buttersäure in Fette übergeht, die mehr Kohlenstoff und Wasserstoff enthalten als sie selbst, das wissen wir nicht. Hier, wie so oft, kennen wir nur das Endziel der Umsehung. Nur so viel läßt sich aus der Zusammensehung der übrigen Fette unmittelbar entnehmen, daß

<sup>1)</sup> Lehrbuch ber physiologischen Chemie, zweite Auflage, Bb. I. S. 264.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXI. G. 234.

die Butterfäure Sauerstoff verlieren muß, um sich in jene zu verwandeln. Gesetzt 4 Aeq. Butterfäurehydrat lieferten 1 Aeq. Margarinsäurehydrat, dann muffen sie 12 Aeq. Sauerstoff verlieren:

Butterfäurehydrat Margarinfäurehydrat 4 ( $C^5 H^7 O^3 + HO$ ) — 12  $O = C^{32} H^{31} O^3 + HO$ .

Eine folche Reduction im Darmfanal steht nicht vereinzelt da. Schwefelfaure Alfalien werden im Darm in Schweselleber verwandelt 1).

### S. 9.

Es ist ein ziemlich übereinstimmendes Ergebniß aller Unterfuchungen, daß die Fette durch den Speichel und den Magensaft keine Beränderung erleiden. Nur Leuret und Laffaigne wollen bei Pferden, die sie mit Haser gefüttert hatten, schon im Magen einige durch ausgenommenes Fett mildweiß gewordene Chylusgesäße beobsachtet haben. Lenz hat indeß diese Angabe bei Kahen, Hunden und Kaninchen niemals bestätigen können 2).

Eine volksthümliche Beobachtung, daß die Galle mancherlei Fettstlecken wegnimmt, hat schon vor alter Zeit Veranlassung gegeben, daß man der Galle eine starke auslösende Krast sür die Fette zuschrieb (Haller). Bernard und Lenz betonen indeß, daß die Galle dieses Auslösungsvermögen nur für freie Fettsäuren besitze, während es sich in der großen Mehrzahl der Fälle bei der Verdauung um die Auslösung neutraler Fette handle. Dieser letzteren sind aber ältere und neuere Versuche allerdings ungünstig. Valentin, Voluchardat und Sanzbras und ganz neuerdings wieder Lenz konnten keine chemische Versänderung der Fette durch die Galle bewirken.

Man weiß seit längerer Zeit, und H. Müller's Untersuchungen haben es vollends über allen Zweisel erhoben, daß die milchweiße Farbe des Chylus von aufgenommenem Fett herrührt. Brodie nun hat bei Unterbindung des Gallengangs (und des Bauchspeichelgangs) keine milchweiße Speisesaftgefäße beobachtet. Magendie dagegen

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. I. G. 455.

<sup>2)</sup> Ed. Lenz, de adipis concoctione et absorptione, Mitaviae 1850. p. 75.

und Lenz 1), welcher lettere noch überdies für freien Absluß der Galle forgte, saben fetthaltige Chylusgefäße auch bei Thieren, denen sie den Ausführungsgang der Leber unterbunden hatten, und es ist in physiologischen Dingen ein ganz richtiger Grundsatz, wenn man in Fällen dieser Art auf Einen bejahenden Bersuch mehr Werth legt als auf hundert verneinende.

Aus diesen und jenen Versuchen zieht man denn in neuester Zeistziemlich allgemein den Schluß, daß die Galle auf die neutralen Fette chemisch nicht einwirkt.

Wenn aber auch bei unterbundenem Gallengang milchweiße Chylusgefäße auftreten, so ist das allerdings ein Beweiß, daß die Galle nicht durchaus nothwendig ist zur Auslösung der Fette im Darmkanal, aber eine Einwirkung der Galle könnte dennoch stattsfinden. Dafür spricht schon die Beobachtung von Tiedemann und Gmelin, die bei Hunden, deren Gallengang unterbunden war, den Chylus weniger milchig fanden 2).

Den erftgenannten verneinenden Ergebnissen der Forschungen von Valentin, Bouchardat und Sandras, Leng u. A. gegenüber ift jedoch zu erwägen, daß die Galle tohlenfaure Alfalien ents balt, daß fohlensaure Alfalien, wenn die Ginwirfung lange genug fortdauert, neutrale Fette verfeifen konnen, und daß eine folche Gin= wirfung, begünftigt von einer Barme von etwa 380, im Darmfanal ftattfindet. Go weit alfo der Borrath des fohlenfauren Alfalis der Galle reicht, muß eine theilweise Berfeifung der Fette allerdings ftatts finden, die wegen der rafchen und fortwährenden Zerfetung der Galle felbst durch quantitative Untersuchungen gar nicht so leicht zu beob= achten ift, daß man bier auf bloß qualitative Bersuche bin entschie= ben zu verneinen berechtigt ware. Es geschieht Dieles im Drganismus, was fich nicht unmittelbar wahrnehmen läßt. Mulder hat nach meiner Meinung am treueften den Grundfat festgehalten, daß Erscheinungen, die außerhalb bes Organismus unter bestimmten Bebingungen fich ereignen, auch im Rorper auftreten muffen, wenn in diesem dieselben Bedingungen gegeben find. - Rach Streder be-

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 58.

<sup>2)</sup> Bgl. S. Nasse, Art. Chilus in Aub. Wagner's handwörterbuch. S. 247, 248.

fist auch das choleinfaure Natron die Fähigkeit Fettfäuren und neutrale Fette in den gelöften Zustand überzuführen 1).

Klein wird die Wirkung des kohlensauren Alkalis immerhin sein, einmal weil die Menge desselben in der Galle nicht groß ist, und zweitens weil das Alkali noch überdies theilweise durch die Säure des Magensafts gesättigt wird. Keinensalls aber darf das lösende Bermögen der kohlensauren und der choleinsauren Alkalisalze für die Kette ganz übersehen werden.

Je mehr nun die verdauende Kraft der Galle in dieser Richtung bestritten wurde, um so willkommner waren die Bersuche Bernard's, der Bauchspeichel mit Fetten sehr rasch eine Emulsion bilden sah, in welcher die neutralen Fette sich bald in Glycerin und die entsprechenden Fettsäuren verwandeln. Behandelt man in dieser Weise Butter mit Bauchspeichel, dann entwickelt sich in kurzer Zeit ein krästiger Geruch, nach Buttersäure?). Bernard's Angaben wurden von Magendie, Milne Edwards und Dumas in Paris, von Lenz? in Dorpat und von mir selber bestätigt. Seitdem erhielten Lassagne und Colin dieselben Ergebnisse 4). Frerichs dagegen scheint es nicht gelungen zu sein, Bernard's Versichs dagegen scheint es nicht zu wiederholen, was sich indeß ganz einsach daraus erklären würde, daß Frerichs laut seiner eigenen Aussages in als Bauchspeichel eine ganz andere Flüssigteit vor sich hatte, als diesenige, welche Bernard sür die regelmäßige gesunde Absonderung erklärt.

Trop der Bestätigung, die Lenz selbst außerhalb des Thierförpers für jenen Hauptversuch des französischen Forschers gefunden hat, nimmt er an, die Aufnahme des Fetts in die Chylusgefäße erfolge nicht durch Verseifung, weil die Hauptmasse des Fetts in den Chylusgefäßen neutral sei. Wenn uns aber Lehmann als eine allgemeine Eigenschaft in Zersezung begriffener Eiweißtörper die Zerlegung

<sup>1)</sup> Streder in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXV. S. 29.

<sup>2)</sup> Bernard in ten Annales de chimie et de physique, 3e série. T. XXV, p. 476.

<sup>3)</sup> Leng, a. a. D. p. 26, 34.

<sup>4)</sup> Comptes rendus, T. XXXI, p. 746, XXXII, p. 374, 375.

<sup>5)</sup> Freriche Art. Berbanung in Rub. Magner's Sandwörterbuch, S. 844, 845.

neutraler Fette in Glycerin und Fettsäuren kennen lehrt 1), wenn wir an dem eiweißreichen Bauchspeichel diese Eigenschaft außerhalb des Körpers wiedersinden, wenn wir endlich wissen, daß Glycerin sowohl, wie settsaure Alkalien in Wasser löslich sind, wird es dann nicht viel natürlicher sein anzunehmen, daß Glycerin und Seisen als solche in die Shylusgesäße übergehen, dort aber sehr bald wieder die Fettsäuren sich mit dem Glycerin zu neutralen Fetten verbinden? Oder wäre eine solche Verbindung wunderbarer, als die Zersezung in Seisen, welche die neutralen Fette wieder ersahren, wenn sie in das Blut gelangt sind?

Es ist wirklich auffallend, daß Lenz aus den negativen Berfuchen mit Galle und Fett schließt, die Galle besiße keine auslösende Kraft für die neutralen Fette, und dieselbe Folgerung aus seinen Bersuchen mit dem Bauchspeichel ableitet, während er doch hier das neutrale Fett in Glycerin und Fettsäure übergehen sah, bloß deshalb, weil er die Fettsäure da nicht mehr wiedersinden konnte, wo er sie noch vermuthete.

Jedenfalls geht aber Bernard zu weit, wenn er dem Bauch= fpeichel gang ausschließlich die Kähigfeit guschreibt, Kette zu lofen. Bernard wollte bei Unterbindung des Ductus Wirsungianus in ben Chylusgefäßen allemal einen durchsichtigen, flaren, gang von Kett entblößten Speisesaft auffinden. Brobie's altere Berfuche, der bei Kagen, denen er nur den Gallengang unterbunden zu baben glaubte, mildweißen Chylus vermifte, erflarte Bernard badurch. daß in der Rate der Gallengang mit dem Bauchspeichelgang vereint in den Zwölffingerdarm einmunde. Brodie habe deshalb nicht bloß die Galle, fondern auch den Bauchfreichel aus dem Berdanungskanal abgeschlossen. Bei Kaninchen, bei benen der Ductus Wirsungianus etwa 35 Centimeter tiefer als ber ductus choledochus in ben Darm einmunde, treffe man nach der Kütterung mit Kett mildweiße Speifesaftgefäße erft abwarts von der Stelle, an welcher ber Bauchfveichel ergossen wird. Frerich 3 und Leng haben aber nach ihren Bersuchen diesen Angaben Bernard's auf das Bestimmteste widersproden. Wein Frerich's den oberen Theil des Dunndarms unterhalb der Einmündungsstelle der Ausführungsgänge der Leber und der

<sup>1)</sup> Lehrbuch ber phyfiol. Chemie, zweite Auflage, Bb. I. G. 251.

Bauchspeicheldrüse unterband und in den unteren Theil des Darms von oben Milch mit Olivenöl einsprißte, dann sah er beinahe immer die Speisesaftgesäße mit milchweißem Chylus gesüllt 1). Ebenso sand Lenz 2) in mehren Versuchen, in welchen dem Bauchspeichel der Eintritt in den Darm verwehrt war, die Chylusgesäße mit einem milchweißen Inhalt versehen. Bei diesen Versuchen ist aber nach Frerichs und Lenz sehr zu berücksichtigen, daß eine starke Entzündung des Darms, die in Folge der blutigen Eingriffe leicht entsteht, die Aufnahme des Fetts hindert. Deshalb und weil Vernard die Dessnung seiner Thiere zu spät — 5 bis 6 Stunden — nach der Kütterung vornahm, habe er zu viel Gewicht gelegt auf die durchssichtige Flüssisseit, die er in den Chylusgesäßen bevbachtete. Bei Kasninchen, denen Lenz vor 4½, 2½, ½ Stunde Del durch den Mund eingesprißt hatte, sah er 3) auch oberhalb der Einmündung des Bauchspeichelgangs milchweißen Speisesaft.

Ausschließlich ist also die lösende Einwirkung des Bauchspeichels auf die Fette nicht. Das ergiebt sich schon aus dem, was ich oben über den Einsluß der Galle auseinandersetze, und aus Frerichs' Bersuchen, der bei einer Vergleichung der lösenden Kraft des Bauchspeichels, der Galle, des Blutserums und des Speichels nur einen geringen Unterschied zu Gumsten des erstgenannten bevbachtete 4). Am bezeichnendsten ist aber eine Wahrnehmung von Buttersäure im Darmsinhalt, die Lenz 5) bei einer mit Butter gesütterten Kate machte, welcher vorher der Vauchspeichelgang unterbunden war.

Das darf uns indeß nicht wundern, da auch der alkalische Darmsaft die Eigenschaft besitzt, Fette zu lösen. Frerichs 6) schütztelte Olivenöl mit Darmsaft. Das Fett ging mit der zähen Flüssigsteit eine feine Bertheilung ein, aus der es sich nur langsam und unzvollständig wieder ausschied.

<sup>1)</sup> Freriche, A. a. D. G. 849.

<sup>2)</sup> Leng, a. a. D. p. 51-57.

<sup>3)</sup> Leng, a. a. D. p. 83, 84.

<sup>4)</sup> Frerichs, a. a. D. G. 848.

<sup>5)</sup> Leng, a. a. D. p. 31.

<sup>6)</sup> Frerichs, a. a. D. G. 852.

Galle, Bauchspeichel und Darmsaft üben also vereinigt lösende Wirkung auf die Fette. Der Bauchspeichel zeichnet sich indeß vorzügslich durch sein Auslösungsvermögen aus, für welches Bernard, Dusmas, Magendie, Milne Edwards, Lenz, ich, Lassaigne, Colin und auch Frerichs, der wenigstens einen geringen Unterschied zu Gunsten des Bauchspeichels zugiebt, die Gewährsmänner sind, obgleich Lenz und Frerichs abweichende Schlüsse aus ihren Bevbachtungen ziehen.

Fette werden aber um so leichter durch Galle, Bauchspeichel und Darmsaft verseift, weil diese klebrigen Flüssigkeiten eine große Neigung haben, sich mit Fett zu Emulsionen zu verbinden, in welschen die Einwirfung an möglichst zahlreichen Angriffspunkten stattsfindet. Die Emulsion leistet hier der Bethätigung chemischer Kräfte denselben Borschub, den wir sonst durch die Auslösung erreichen.

Wenn nun die oben nach Versuchen geschilderte chemische Auflösung der Fette im Darmfanal bewirft wird, dann brauchen wir zu der Ausnahme sein vertheilter Fette als solcher, ohne daß sie gesöst wären, unsere Zuslucht nicht zu nehmen. Siner solchen Annahme stehen überdies die von Valentin und Lenz 1) über die Endosmose der Fette angestellten Forschungen durchaus im Wege. Es steht ihr ferner im Wege, daß Margarin und Stearin, die erst weit über 38° C. schmelzen, also im Darmfanal einer solchen Vertheilung nicht fähig sind, dennoch verdaut werden.

Aus den Beobachtungen von E. H. Weber, Frerichs?) und Lenz 3), die kleine Fetttröpfchen in den Chlinderepithelien des Darms vorsanden, dürsen wir also nur schließen, daß durch irgend einen chemischen Einsluß schon hier die Fettsäuren theilweise mit Glycerin verbunden oder als solche in Freiheit gesetzt werden, so daß sie der mikrostopischen Beobachtung zugänglich sind. Vielleicht ist dies jedoch nur eine Folge des Todes.

Reinenfalls ist es gerechtfertigt, die Lösung der Fette durch Bauchspeichel im Darmkanal zu läugnen, weil der Chylus neutrale Fette führt. So gut wir die Seifen des Bluts in den Geweben als

<sup>1)</sup> A. a. D. p. 42, 43.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 854.

<sup>3)</sup> A. a. D. p. 88, 89.

neutrale Fette wiedersinden, ebenso gut können die Seisen des Darminhalts in den Chylusgefäßen als neutrale Fette auftreten. Ja Letteres ist viel leichter zu begreifen, weil wir die Quelle des Glycerins dabei kennen, die uns in jenem Falle bisher entgangen ist.

Wachs wird viel schwieriger verseist als Fett. Das ist der Grund, warum nach Bouchardat und Sandras sowohl wie nach Thomson 1) der größte Theil des Wachses mit dem Koth wieder ausgeleert wird.

#### S. 10.

Wenn schon ältere Versuche der Ansicht, daß der Speichel eine lösende Kraft für die eiweißartigen Stoffe besitze, nicht günstig waren, so wiederholt sich dieses Ergebniß in den neuesten Beobachtungen von Jacubowitsch, Bidder und Schmidt und von Frericks. Diese Forscher fanden, daß geronnenes Eiweiß mit der Mundslüssigsteit bei einer Wärme von 35—40° vermischt selbst in vielen Stunden nur einen höchst unbedeutenden Gewichtsverlust erlitt. Gekochter Weizenkleber wurde nach Frericks durch Speichel etwas ausgelockert und verlor in einem Versuch 2 Procent, in einem zweiten 6 Proc. an Gewicht. Frericks leitet jedoch diesen Gewichtsverlust von einer Verunreinigung des Klebers mit Stärkmehl ab 2). Dagegen ist zu erwähnen, daß Spallanzani, Helm und Wright geronnene Eiweißförper durch den Magensaft leichter verdaut werden sahen, wenn vorher Speichel auf dieselben eingewirft hatte.

Demnach ist die Einwirkung des Speichels auf die Eiweißkörper nur gering. Das eigentliche Lösungsmittel der geronnenen eiweißeartigen Verbindungen ist nach der einstimmigen Aussage aller Beobsachter der Magensaft. Wenn auch Erbsenstoff und lösliches Eiweiß durch bloße verdünnte Säuren nach Mulder gelöst werden können 3), so wird die Wirkung der Säuren doch beträchtlich erhöht, wenn zugleich der organische Stoff des Magensafts zugegen ist. Und Veccaria's Kleber wird auch nach Mulder durch verdünnte Säuren ohne jene organische Hefe nicht gelöst.

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXI. G. 234.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 771.

<sup>3)</sup> Proeve eener algemeene physiologische Scheikunde, p. 1063, 1064.

Andererseits ist es durch zahlreiche Untersuchungen bekannt, wie mächtig die Säure die Einwirfung des organischen Dauungsstoffs unterstützt, ja nach Lehmann!) scheint es als ob die verdauende Kraft desselben durch Junahme des Wassers und der Säure bis ins Unendliche vermehrt werden könne. Dies erklärt sich aus dem günstigen Einsluß der Säure von selbst. Denn die Alkalien und namentlich der phosphorsaure Kalf, welche die Eiweißstoffe durchdringen, werden durch die Säure gelöst. Allein die Säure wird dabei durch das Alkali gessättigt. Wird diese gesättigte Säure ersetzt, dann wirtt der Magenssaft um so kräftiger, weil die Eiweißkörper leichter angegriffen werden, nachdem sie der Salze beraubt sind. Wenn man indeß die Säure des Masgenssafts über eine gewisse Grenze vermehrt, dann wird nach Lehmann die Verdauung gehemmt<sup>2</sup>).

Milchfäure und Salzsäure fand Lehmann in ihrem Einfluß auf die Berdauung gleich thätig und viel fräftiger als Essigsäure und Phosphorsäure<sup>3</sup>). Deshalb ist es so wichtig daß die Milchsäure Chlor-calcium und Chlormagnesium zu zersehen vermag, so daß die Nah-rungsmittel selbst nicht selten eine Duelle von Salzsäure abgeben. Nach Mulder zerfällt das Chlormagnesium des Trinkwassers selbst bei gewöhnlicher Temperatur und ohne daß Säuren zugegen sind in Bittererde und Salzsäure, also um so leichter bei einer Wärme von 38°, in welcher noch überdies die Säure des Magensasts die Bittererde sättigt. (Bgl. oben S. 194). Der Behauptung von Bernard und Barreswil entgegen wird jedoch das Kochsalz nach Lehmann durch Milchsäure nicht zerlegt<sup>4</sup>).

Fette befördern, wie ich schon oben berichtete, nicht nur die Entstehung von Milchsäure aus den Fettbildnern, sondern auch die Bersdauung der Eiweißstoffe durch den Magensaft (Lehmann 5), Elsfässer).

<sup>1)</sup> Lehmann, in Erbmann und Marchant, Journal für praft. Chemie, Bb. XLVIII, G. 127.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 149.

<sup>3)</sup> Ebendafelbst S. 153.

<sup>4)</sup> Lehmann, Lehrbuch ber physiol. Chemie, 2. Auflage. Bb. I, S. 98.

<sup>5)</sup> Chenbaselbst S. 273.

In ihren Eigenschaften werden die Eiweißstoffe bei der Berdauung im Magen verändert. Zunächst sindet nach den Angaben Prout's,
Beaumont's und Mulber's 1), mit denen freilich Tiedemann
und Gmelin und Blondlot nicht übereinstimmen, eine Gerinnung
des löslichen Eiweißes und des Erbsenstoffs statt. Die geronnenen Eiweißtörper werden darauf gelöst. In diesen Lösungen nun entsteht
durch Siedhiße, durch die meisten Metallsalze, durch Säuren, Alkalien,
durch Essigfäure und Blutlaugensalz keine Trübung. Lehmann hat
wegen dieser Beränderung in den Eigenschaften die im Magen verdauten Eiweißtörper als Peptone, Mialbe als Albuminose bezeichnet. Es verdient jedensalls Beachtung, daß diese Beränderungen nach
Lehmann nur dann stattsinden, wenn die Eiweißtörper durch die
vereinte Wirkung des organischen Stoffs des Magensafts und der
Säure, nicht wenn sie durch letztere allein gelöst sind.

Als eiweißartige Verbindungen werden indeß die Peptone immer noch erfannt, indem sie beim Kochen mit Salpetersäure Fourcrop's gelbe Säure und mit Alfohol, Sublimat, essigsaurem Bleioryd nebst einigen Tropfen Ammoniak, oder mit Gerbsäure versetzt, Niederschläge geben?). Durch basisch essigsaures Bleioryd wird nach Lehmann nur eine geringe Trübung bewirkt, die in einem Ueberschuß des Prüfungsmittels verschwindet?).

Jener Beränderung in den Eigenschaften, welche schon von S. Bogel und Anderen beobachtet wurde, entspricht indeß keine Beränsderung in dem quantitativen Verhältniß der Elemente. Mulder hat Eiweiß in verdünnter Salzsäure, der ein Stücken Magenschleimhaut zugesetzt war, gelöst und durch kohlensaures Ammoniumornd niedergeschlagen, ohne daß sich bei der Elementaranalnse andere Zahlen ergaben<sup>4</sup>). Lehmann fand die Zusammensetzung seiner Peptone für Schwesel, Sticksoff, Kohlenstoff, Wasserstoff ganz unverändert wie in den Mutterkörpern.

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. S. 1064.

<sup>2)</sup> Freriche, a. a. D. S. 810.

<sup>3)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 52.

<sup>4)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel IV, p. 399, Lehmann, a. a. D. Bb. II. S. 53.

Manche neuere Forscher sprechen der Galle, dem Bauchspeichel, ja sogar dem Darmsaft jede merkliche Einwirkung auf die Eiweißstoffe ab. Für den Darmsaft ist dies jedensalls irrig. Wenn gleich Mulder nach der entgegengesetzen Seite hin ebenso übertreibt, wenn er den Dickdarm als den Hauptort der Siweißverdauung betrachtet wissen will 1), so ist doch diese Ansicht eine sehr willsommene Mahnung gegen Beobachter, die wie Frerichs nach einigen mißlungenen physios logischen Versuchen chemische Gesetze umstoßen zu können glauben 2). Der Darmsaft muß durch sein Alkali lösend auf die Siweißkörper einwirken, und diese Nothwendigkeit fand Steinhäuser in seinen Besobachtungen bestätigt. Nach einer vorläusigen Mittheilung Lehm ann's haben sich Bidder und Schmidt durch umfassende Versuche gleichsalls überzeugt, daß der Darmsaft eiweißartige Nahrungsstosse zu lössen vermag.

Uebrigens nehmen nach Frerichs3) die eiweißartigen Berbindungen unter dem Einfluß der Galle, des Bauchspeichels und des Darmsaftes die gewöhnlichen Eigenschaften des Eiweißes (und des Räsestoffs) wieder an.

In ähnlicher Weise wie schon im Magen die Berdauung geförstert wird durch Milchfäure und Salzfäure, die aus den Nahrungsstoffen entstehen, wird auch im Blinddarm, zumal bei den Pflanzenstressen, häusig eine ziemlich beträchtliche Menge geronnener Eiweißtörsper gelöst durch die Milchsäure, die auch hier noch aus den Fettbildnern hervorgeht.

### S. 11.

Ein großer Theil der oben erörterten Thatsachen ist durch sogenannte fünstliche Verdauungsversuche gefunden, zu denen Reaumur den ersten Anstoß gab, während dieselben später von Spallanzani, Eberle (1834), Joh. Müller und Schwann (1836), Pappensheim, Wasmann (1839) und vielen Neueren vervollkommnet wurden.

<sup>1)</sup> Proeve eener algemeene phys. Scheik. p. 1089, 1090.

<sup>2)</sup> Frerich &, A. a. D. S. 882.

<sup>3)</sup> Chendaselbst G. 855.

Diese künstlichen Verdaungsversuche bestehen darin, daß man die Nahrungsstoffe oder die Nahrungsmittel in Brutmaschinen oder ähnlichen Vorrichtungen, in welchen eine beständige Wärme von 37 bis 40° erhalten werden kann, mit den verschiedenen Verdauungsslüsssigkeiten vermischt. Sie haben unstreitig den Vorzug, daß sie, wie alle Versuche, zu denen die richtigen Mittel gewählt sind, die Bedingungen vereinzeln, unter denen die Erscheinungen im Organismus stattsinden, und dadurch die Beobachtung vereinsachen. Es ist indes noch weit davon entsernt, daß man in solchen vereinsachten Verhältnissen die einzelnen Nahrungsstoffe so systematisch untersucht hätte, wie es im Interesse des Lebens zu wünschen wäre. Und andererseits tragen diese Verdauungsversuche insofern das Gepräge der Unvollkommenheit an sich, als bei denselben vielsach übersehen wurde, daß die behufs der Forschung getrennten Flüssigskeiten auch in ihrer vereinten Wirkung zu versolgen sind.

Dem Physiologen kann es nimmermehr genügen, wenn er bloß weiß, wie der Speichel auf Stärknehl, der Magensaft auf Eiweiß, die Galle auf Zuder, der Bauchspeichel auf Fett wirkt. Es gilt ihm den Einfluß sämmtlicher, nach einander und vereint wirkender Verdauungsfäfte auf zusammengesetzte Nahrungsmittel zu erkennen. Dieses Ziel aber erfordert noch große und umfassende Arbeiten.

Darum verdient es die höchste Anerkennung, daß zahlreiche neuere Forscher, Blondlot, Bouch ardat und Sandras, Bernard und Barreswil, Frericks, Lenz und Andere die Bahn wieder betreten, auf welcher Tiedemann und Gmelin durch ihre unsterbliche Arbeit vorangeseuchtet haben. Die letztgenannten Forscher sind bei so viel weniger vollkommenen Hüssemitteln chemischer Prüfung nicht zurückgeschreckt vor der weitsührenden Aufgabe, die Beränderungen der Nahrungsstoffe im Thierleib selbst auszusuchen. Eine systematische Anwendung der künstlichen Berdanungsversuche auf die einzelnen Nahrungsstoffe, sür die Frericks bereits Rühmliches geleistet, verbunden mit der Bevbachtung im Thierkörper selbst nach Tiedemann's und Gmelin's klassischem Borbild, unter sorgfältiger Benühung aller der Fortschritte, auf welche die analytische Chemie stolz sein darf, — das ist das nächste, noch lange nicht erreichte Ziel in der Lehre der Berbauung.

Kur die Unftellung fünftlicher Berdauungsversuche ift es eine

Thatsache von großer Wichtigkeit, daß, wie Frerichs ) berichtet, die Bersuche mit der Magenschleimhaut von Fröschen, Kaninchen, Eseln, Kapen, Hunden und Menschen gleichen Erfolg haben. Und zwar geslingen die Bersuche ebenso vollständig, wenn die Luft abgeschlossen wird, als wenn dieselbe freien Zutritt hat.

Während eine Wärme von 37—40° die lösende Kraft von Berstauungssäften in hohem Grade verstärft, wird die Einwirfung derselben durch niedere Wärmegrade bedeutend geschwächt. Schon Spallanzani meldete, daß der Magensast bei 12° faum mehr leistet als reines Wasser, was natürlich nur auf die warmblütigen Thiere Answendung sindet.

#### S. 12.

Alls Ergebniffe der bisherigen Untersuchungen über die Berdauung stellt fich nun Folgendes heraus.

Die löstichen Shlorkalkalkalimetalle und die löstichen Salze werden durch das Wasser der verschiedenen Berdauungssäfte, die schwer löstischen Erdsalze und das Eisenornd durch die freie Säure des Magensfafts gelöst.

Alle stärkmehlartige Körper, die sich in Zucker verwandeln laffen, werden — die einen rasch, die anderen langsam, zum Theil sehr langsam — durch die Mundslüssigseit und den Bauchspeichel in Zucker umgesetzt und in Folge dieser Umsetzung löslich. Obgleich die im Berdanungskanal auftretende Milchsäure und andere freie Säuren diese Umwandlung verzögern, heben sie dieselbe doch keineswegs auf.

Zuder verwandelt sich unter der Einwirkung der Galle in Milch- fäure, und in dieser Richtung arbeitet auch der Darmfast fort an dem Umsat der Fettbildner. Die Milchsäure geht nach und nach in Buttersäure über, deren Bildung der Bauchspeichel vorzüglich zu fördern scheint.

Fett wird am leichteften gelöft vom Bauchspeichel. Allein die Absonderung bes Pankreas wird unterftüt von den alkalischen Salzen

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 796.

ber Galle und des Darmsafts. Galle, Bauchspeichel und Darmsaft verwandeln die neutralen Fette in Seisen und Glycerin.

Durch ben Speichel einigermaaßen vorbereitet werden die Eiweißkörper im Magenfaft gelöst. Nach Boerhave's Borgang meinen noch viele neuere Forscher — ich will nur Mulber ansühren —,
die Galle schlage die eiweißartigen Körper, die der Magensaft gelöst
hatte, nieder. Allein Frerichs') hat neuerdings wieder die Angabe
von Tiedemann und Gmelin bestätigt, daß sich diese Fällung auf
Schleim und Epithelien beschränkt. Die Galle und der Bauchspeichel
sollen keine Wirkung auf die eiweißartigen Verbindungen ausüben.
Durch ihre alkalischen Salze und durch den alkalischen Darmsaft wird
aber jedensalls die dem Magensaft hauptsächlich zusallende Auslösung
derselben vollendet.

So ist denn der Chymus schon im Magen mit einer Flüssigkeit getränkt, welche Salze, Zucker und Eiweiß gelöst enthält. Zu diesen Stoffen gesellen sich aber im Dünndarm, in dem der Speisebrei immer mehr zu Speisesaft, der Chymus zu Chylus wird, Milchsäure, Buttersfäure, Seisen. Mit Einem Worte die anorganischen Bestandtheile, die Fettbildner und Fette, die Eiweißkörper sind gelöst und umgesetzt, zum Theil eben durch die Umsetzung verslüssigt.

Diese Verslufsigung ist die Vedingung des Uebergangs der Nahrungsstoffe in die Speisesaft- und Blutgefäße des Verdauungskanals. Die Schleimhaut der Verdauungswege und die hinter ihr liegenden Wandungen der Chylusgefäße und der Adern sind die Membranen, welche die Endosmose bedingen.

Nach Mulder ginge immer die dünnere Flüssigeit des Chymus zu der dichteren des Bluts 2). Daß dies im Magen möglich ist, hat Frerichs durch Zahlenbelege bewiesen. Er sand, daß der flüssige Theil des Chymus im Magen ein specifisches Gewicht von 1024 bis 1035 besaß, während das des Bluts 1050—1059 beträgt. Allein der Annahme, daß aus dem Darm jederzeit eine dünnere Flüssigsteit zu einer dichteren in die Gefäße hinübergehen müsse, hat man nach einer einseitigen Aussaging der Endosmose viel zu sehr gehuldigt. Es ist nach meiner Meinung ein entschiedener Fehler in Mulder's Dars

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 834.

<sup>2)</sup> Proeve eener alg. physiol. Scheikunde p. 1059.

stellung aller ähnlicher Berhältniffe, daß er zu ausschließlich die Dichtiafeit der Mischungen berücksichtigt, welche durch eine Membran ge= trennt find. Der Chylus in ben Chylusgefäßen befit nach Marcet ein specifisches Gewicht von 1021-1022 und gewiß häufig ein noch Nach diesen Zahlen hat alfo Frerichs im Magen ben geringeres 1). flüssigen Theil des Chymus dichter gefunden. Die Möglichkeit des Uebergangs einer dichteren Klüffigfeit zur dunneren zeigt uns das oben (S. 40) hervorgehobene Beispiel, in welchem durch die Blafe Baffer zum Weingeift geht. Roch auffallender wird dies in Liebig's fcho= nem Bersuch, durch welchen er Sales' Lehre von dem Ginfluß der Berdunftung auf das Auffteigen der Gafte erweitert hat: durch Indigo gefärbtes Salzwasser hebt sich in Folge der Berdunftung, entgegen bem endosmotischen Aequivalent, jum reinen Baffer binauf. Der Berfuch gelang mir fehr schön auch mit einer lazurblauen ammoniaka= lifchen Rupferlöfung, die leichter zubereitet wird.

Und wie mächtig wirft nicht diese Berdunstung von der Obersstäche des thierischen Körpers! Auch dier ist dieselbe wie ein mittelbazer Druck zu betrachten, der den dichteren Speisesaft des Darminhalts in die Gefäße der Darmwand hinaustreibt. Wenn man auch auf Chossfat's Angabe, daß das Blut hungernder Thiere verdünnter sei, kein allzu großes Gewicht legen darf, weil sie nur auf Schähung beruht, so ist doch dieser Punkt durch Harst Beobachtungen ermittelt, und es läßt sich schwerlich annehmen, daß der Chylus bei der Ernähzung gewöhnlich verdünnt werde, wenn man auch die Möglichkeit sür einzelne, von der Beschaffenheit der Nahrung abhängige Fälle natürzlich nicht läugnen kann. Tie dem ann und Gmelin haben beide Möglichkeiten beobachtet<sup>2</sup>). Nach Hasse wird beim Fasten ein sehr wässeriger Chylus gebildet<sup>3</sup>).

In Folge des Stoffwechsels verarmt das Blut in seinen wesentlichsten Bestandtheilen, und diese werden ihm zugeführt, indem die Adern und Chylusgefäße dem Darminhalt Lösungen entziehen, die

<sup>1)</sup> Bgl. S. Naffe, Art. Chylus in Rub. Wagner's Sanbwörterbuch, S. 225.

<sup>2)</sup> Raffe, ebenbafelbft G. 236, 237.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 249.

das Blut und den Chylus der Gefäße an Dichtigkeit übertreffen. Nach Lehmann wird das Blut während der Verdauung reicher an festen Bestandtheilen 1). Auch hier leistet die Endosmose im Bunde mit der Berdunstung, was sie allein nicht bewirfen könnte 2).

Ueber die Art und die Mengenverhältnisse der Stoffe, in deren Aufnahme fich bie Chylusgefäße und Abern bes Berbauungsfanals theilen, besitzen wir erft febr vereinzelte Aufschlüsse. Rach Bouch ardat und Sandras foll der Zuder nur in die Abern, nicht in die Chylusgefäße übergeben. Wir werden aber unten feben, daß auch in ben Chylusacfagen Buder auftreten fann, hemfon und Thomfon fanden einige Stunden nach genoffener Nahrung bas Blutferum durch reichlichen Kettgehalt mildig getrübt. Es fann aber biefes Kett aus den Chylusgefäßen, die jedenfalls die Hauptmenge aufnehmen, in das Blut gelangt fein. Autenrieth hat jene Angabe bestätigt, Raffe'3) und Lehmann4) tagegen nicht. Wachs geht nach Bouchardat und Sandras in geringer Menge in die Chylusgefäße über. Rach Fr. Ch. Schmid nimmt ber Giweifigehalt bes Pfortaderbluts mahrend ber Berdauung zu. Gimeiß und Buder werden also bestimmt auch von den Adern aufgenommen. Es ift überhaupt mehr als mahr= scheinlich, daß alle gelöste Nahrungsstoffe die Wand ber Chylusgefäße und die der Aldern beide durchsetzen, wenn and das endosmotische Mequivalent der einzelnen Stoffe im Verhältniß zu beiden Membranen verschieden fein mag.

Lösliche Fettbildner, soweit sie bereits im Magen vorhanden sind, gelangen nur zu einem kleinen Theil in den Dünndarm. Schon im Magen werden sie von den Abern aufgenommen (Frerichs). Wenn man trothem nach der Fütterung mit Stärfmehl im ganzen Darme Zucker zu sinden pflegt, so rührt dieß daher, daß der Bauchspeichel wieder neue Mengen der Stärfe in Zucker verwandelt. Die weitere Umsehung des Zuckers erfolgt langsamer als die Bildung von

<sup>1)</sup> Lohmann, phyl. Chemie, Bt. II, S. 251.

<sup>2)</sup> Bgl. oben bie Aufnahme von Gaften burd bie Bflangenwurgel, G. 48.

<sup>3)</sup> Naffe, Art. Blut in R. Wagner's Sandwörterbuch S. 126.

<sup>4)</sup> Lehmann, a. a. D. S. 236.

Buder aus Dertrin. Lettere Umwandlungsstufe konnte Frerichs im Darmkanal nicht ereilen.

Die Menge der anorganischen Bestandtheile ist in dem Inhalt des Darms kleiner als in dem des Magens. Besonders die Erden haben merklich abgenommen. Demnach tritt ein großer Theil der ansorganischen Nahrungsstoffe schon im Magen in die Shylus- und Blutzgefäße hinüber 1).

<sup>1)</sup> Frerichs, a. a. D. S. 857

### Ray. III.

### Der Chylus.

#### S. 1.

Eine meist schwach alkalische, seltner neutrale, samenartig riechende, bald durchsichtig-opalisireude, bald milchweiße Flüssigkeit wird in den Chylusgefäßen vom Darmkanal der Blutbahn zugeleitet. Dieser aus den Nahrungsmitteln entstandene Speisesaft oder Chylus gelangt mit Lymphe vermischt in den Milchbrustgang, der selbst an der Stelle in das System der Adern zu münden pflegt, an welcher sich die gemeinsschaftliche Drosselader mit der Unterschlüsselbeinader der linken Seite vereinigt.

Bei Fischen, Amphibien und Bögeln pflegt der Speisesaft farbs los und durchsichtig zu sein. Während er bei Kapen von H. Nasse am vollständigsten milchweiß gefunden wurde, führen Pferde nach der Ausfage von J. Müller, Gurlt und Anderen den röthlichsten Chp=lus. Tiedemann und Gmelin bemerkten wenig Unterschied in dem Speisesaft von Pferden, Hunden und Schaafen, den der letztgenannten Thiere fanden sie jedoch am seltensten röthlich.

In die Zusammensetzung des Shylus geht am reichlichsten das thierische Eiweiß ein, das beim Blut genauer beschrieben werden soll. Hier sei nur erwähnt, daß das Eiweiß des Chylus durch Siedhitze in minder sesten Flocken gerinnt. Weil nun außerdem der Chylus, mit Essigsäure versetzt, sich trübt, so hat schon Nasse') vermuthet, daß das Eiweiß an Natron gebunden das sogenante Natronalbuminat im

<sup>1)</sup> S. Naffe in feiner vortrefflichen, grundlichen Abhandlung über ben Chhlus in Rub. Bagner's Sandwörterbuch S. 231.

Ehylus darstellen möchte. Dies hat Lehmann 1) für den Chylus des Milchbrustgangs der Pferde bestätigt. Dem entspricht es denn, daß der Chylus beim Abdampsen an seiner Obersläche gerunzelte Häute bildet, und daß das Eiweiß desselben in viel festeren Flocken gerinnt, wenn die Lösung vor dem Erhisen mit etwas Kochsalz oder Salmiak versetzt wird (Bgl. unten Eiweiß des Bluts). Lehmann fand in dem gut ausgewaschenen Eiweiß des Chylus 2,07 Procent Asch, die reich war an kohlensauren Alkalien.

Die mittlere Menge des nur noch mit Kalf verunreinigten Eis weißes im Pferdechylus beträgt 31,3 in 1000 Theilen (Tiedemann und Gmelin).

Ein zweiter eiweißartiger Körper des Chylus, der von selbst gerinnt, sowie der Speisesaft aus den Gefäßen ausgeslossen ist, wird als Faserstoff bezeichnet, dessen genauere Beschreibung ebenfalls dem Kapitel vom Blut angehören soll. Für den Faserstoff des Chylus ist es eigenthümlich, daß er bei der Gerinnung an der Luft, ähnlich wie das Eiweiß beim Rochen, in der Regel weniger sest wird. Nasse hat jedoch im Kahenchylus einen sehr sesten Faserstoff beobachtet, der sich sogar stärker zusammenzog als der Faserstoff des Kahenbluts?). Marzet fah, wie sich der Faserstoff des Chylus einige Stunden nach der Gerinnung wieder aussöste. Dies erfolgt um so leichter, wenn der ausgeschiedene Kuchen mit verdünnten Alkalien, Säuren, oder wenn er mit neutralen Alkalisalzen behandelt wird. — Auch der Faserstoff des Chylus ist reich an Asche; Lehmann fand in demselben 1,77 Procent. Die Asche war stark alkalisch.

Die Menge des Faserstoffs im Shylus beträgt im Mittel aus 16 Bestimmungen von Leuret und Lassaigne, Tiedemann und Gmelin, Prout, Rees, Simon und H. Nasse an Hunden, Kapen, Pferden, Eseln und Schaafen 3,14 in tausend Theilen. Uebrigens war der Faserstoff immer mit Fett und Shyluskörperchen verunzreinigt. Weil sich der Faserstoff selbst so leicht wieder auslöst, so lassen sich namentlich die letzteren nicht leicht entsernen.

Es ist für die Chylustörperchen eigenthümlich, daß sie sich nur langsam fenken. Andererseits kennt man kein Mittel, dieselben durchs

<sup>2)</sup> Lehrbuch ber physiologischen Chemie, 2. Auflage, Bb. II, G. 275.

<sup>2)</sup> Maffe a. a. D. S. 231.

Filter von der Flüssissische zu trennen. So werden denn die Chylusskörperchen zum Theil in den Faserstoffkuchen eingeschlossen, zum Theil aber trüben sie immer die über diesem stehende Flüssissischen, das Chyslusserum. Daher sind auch die Eiweißsocken, die man durch Siedshipe ausscheidet, immer mit Körperchen vermischt.

#### §. 2.

In dem Speisesaft ist ein schmieriges nicht krystallisirbares Fett enthalten, welches zu einem großen Theil den Chylustörperchen angehört. Schon Naffe hat berichtet, daß beinahe all dieses Fett neutral und nur von einer geringen Menge fettsaurer Alkalien begleitet ist'). Dies wurde seither durch chemische und mikrostopische Ana-lyse mannigsach bestätigt.

Schon in der Lehre der Verdauung habe ich erörtert, daß das Vorkommen neutraler Fette im Chylus durchaus nicht beweisen kann, daß dieselben nicht als Seisen aufgenommen wurden. Man müßte sich denn auch bewogen fühlen, die neutralen Fette der Gewebe umsgekehrt als einen Beweis gegen die Seisen des Bluts zu betrachten. Die settsauren Alkalien treten in den Chylusgefäßen höchst wahrscheinslich ihr Alkali an das Eiweiß ab. Ihre Säuren verbinden sich aber mit dem aufgenommenen Glycerin zu neutralen Fetten.

Im Mittel aus 6 Untersuchungen, die Tiedemann und Gmelin, Schult, Rees, Simon und Nasse bei Pserden, dem Esel und der Kape vorgenommen haben, beträgt das Fett 17,53 Tausendsftel des Chylus.

# S. 3.

Unter den anorganischen Bestandtheilen des Chylus herrscht das Chlornatrium vor. Un das Rochsalz schließen sich zunächst die kohlenssauren und phosphorsauren Alkalien und das Chlorkalium. Schwesselsaure Salze sindet man in der Asche nur als Ergebniß der Bersbrennung der Eiweißstoffe. Die Erdsalze haben das Uebergewicht über das Eisen, das nur in Spuren gefunden wurde.

<sup>1)</sup> S. Maffe a. a. D. G. 234.

Sämmtliche Salze betragen im Chylus des Esels nach Rees 7,11 in tausend Theilen. Als Mittel für die alkalischen Salze erges ben sich aus den Untersuchungen von Marcet, Prout, Simon und Nasse bei Hunden, Kapen und Pserden 7,93, für die Erdsalze nach drei Bestimmungen bei dem Pserd und der Kape 1,49 (Tiesbemann und Gmelin, Simon, Nasse).

Was endlich den Wassergehalt betrifft, so ist die Durchschnittszahl aus 21 Analysen bei Pferden, Eseln, Schaafen, Hunden, Kapen 928,96 in 1000 Th. (Reuß und Emmert, Tiedemann und Gmelin, Prout, Rees, Simon, Nasse). Die niederste Zahl 892 fand Prout beim Hunde, die höchste 974 erhielten Tiedemann und Gmelin beim Schaase, woraus bervorgeht, daß der Wassergephalt des Chylus um 82 Tausendstel schwanken kann.

#### S. 4.

Aus der unmittelbaren Beziehung, in welcher der Inhalt der Chylusgefäße zu den Nahrungsmitteln steht, erklärt es sich, warum der Speisesaft in seiner Zusammensetzung größere Verschiedenheit zeigt, als irgend eine Flüssigkeit des thierischen Körpers. Darum haben schon Leuret und Lassaigne gelehrt, daß die Mischung des Chylus weit mehr abhängt von der Beschaffenheit der Nahrung als von der Urt des Thiers.

Die meisten festen Bestandtheile führt der Chylus der Fleischsfresser, die wenigsten der Chylus der Schaase. Und daß dies wirklich von der Nahrung, nicht von der Thierart abhängt, ersieht man darauß, daß für ein und dasselbe Thier bei thierischer Kost der Kuchen zum Serum als mittleres Berhältniß 1:10, bei Pflanzenkost dagegen 1:15 zeigt (Marcet und Prout). 1). Aus diesen Zahlen solgt, daß sich die Bermehrung vorzugsweise auf den Faserstoff und die Chyluskörperchen bezieht, die beide im Kuchen enthalten sind, also auf die Eiweißkörper und Fette. Natürlich hat die Bestimmung des Berhältnisses vom Kuchen zum Serum nur einen annähernden Werth

<sup>1)</sup> Bgl. H. Maffe, a. a. D. S. 238, bessen Zahlen ich auf die Einheit bezogen habe. Die Rechnung erzieht eigentlich für ben ersten Fall 1: 9,87, für ben zweiten 1: 14,86.

für die Beurtheilung der Menge der festen Bestandtheile. Wenn Krimer das Gegentheil gesunden hat, so kann dies von der gleichzeitig genossenen Wassermenge bedingt sein. Es darf uns aber diese Abweichung von Marcet's und Prout's Ergebniß um so weniger irren, da Lehmann auch für das Blut die Bermehrung des Faserstoffs durch eiweißreiche Nahrung bewiesen hat.

Nach der Fütterung mit Stärfmehl sahen Tiedemann und Gmelin zuerst Zucker im Chylus eines Hundes auftreten. Bouisson, Lehmann und Andere haben diese Thatsache bestätigt, und der letztgenannte Forscher hat dieselbe dahin erweitert, daß nach reichslichem Genuß von stärfmehlartigen Nahrungsstoffen milchsaure Salze im Speisestat auftreten 1). Es verdient Beachtung, daß schon Rees die organische Säure, die im Shylus vorkommt, als Milchsäure bezzeichnete 2).

Fettreiche Nahrung vermehrt auch den Fettgehalt des Chylus. Daher haben Liedemann und Gmelin und andere Forscher den Fettgehalt des Speisesafts häufig nach thierischer Kost größer gesuns den als nach pflanzlicher Nahrung. Bouffingault und Lenz haben jedoch nachgewiesen, daß in einer gegebenen Zeit die Aufnahme des Fetts eine bestimmte Grenze nicht überschreiten kann.

In den großen Schwankungen, die der Chylus im Wassergehalt zeigt, giebt sich deutlich der Einfluß der Nahrungsmittel kund. Nach Hasse wird bei hungernden Thieren ein sehr wässeriger Chylus gebildet, während dieser bei nahrhafter, reicher Kost weißer und dicker ist 3). Dben habe ich bereits angesührt, daß nach Tiedemann's und Gmelin's Versuchen der Chylus bisweilen durch die aufgenommene Nahrung verdünnt wird. Wenn man das Mittel des Wasserzgehalts im Shylus dreier nüchterner Pferde (939,7) mit dem Mittel vergleicht, das drei mit Hafer gefütterte Pferde ergaben (944,8), dann scheint dies sogar nicht allzu selten der Fall zu sein.

<sup>1)</sup> Lehmann, physiclogische Chemie, 2te Austage, Bb. I. S. 100, Bb. II. S. 277.

<sup>2)</sup> S. Raffe, a. a. D. S. 232.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 237, 249.

#### S. 5.

Von dem Augenblick an, in welchem der Speisefaft aus dem Darm in die Chylusgefäße übergeht, ist seine Entwicklung keineswesges beendigt. Auf dem Wege von der Darmwand bis ins Blut unterliegt er sogar fortwährender Veränderung.

Dahin gehört zunächst eine allmälige Bermehrung des Eiweißes und des Faserstoffs. Prout, Reuß und Emmert, Tiedemann und Emelin sanden mehr Eiweiß und namentlich mehr Faserstoff in dem Inhalt des Milchbrustgangs als in dem Speisesaft der Ehpslusgefäße des Darms. Aus diesem Grunde gerinnt der Ehhlus nur unvollfommen, bevor er durch die sogenannten Gekrösdrüsen hinsdurchgetreten ist. Entwicklung des Faserstoffs aus einer anderen eiweißartigen Berbindung ist ein Hauptmoment in der sortschreitenden Berwandlung des Speisesafts.

Mit der Bermehrung des Eiweißes hängt eine andere Umsetzung innig zusammen. Die Bermehrung des Eiweißes ist nämlich nach Naffe nur eine Zunahme des freien Eiweißes und beruht auf der Zerlegung des Natronalbuminats, dessen Alfali die neutralen Fette des Chylus verseift. Denn darin besteht eine zweite Hauptumwandslung des Chylus, daß sich die neutralen Fette immer mehr verseifen. Die Speisesaftgefäße des Darms enthalten viel freies Fett und wenig Seise; im Milchbrustgang ist das Berhältniß umgekehrt.

Dabei nimmt die Menge des Fetts im Chylusserum ab, indem sich dieses der Blutbahn nähert. Mit Lehmann läßt sich annehmen, daß diese Berminderung durch die Bildung der Chylustörperchen herbeigeführt wird. Schon die ersten seinen Molecüle, welche Hen aus Fett und einer eiweißartigen hülle. Dieses Fett allein bebingt die milchige Beschaffenheit des Chylus nach der Berdanung.
Wenn man das Fett durch Aether wegnimmt, wird der Speisesaft
durchsichtig, opalisirend. Neben jenen seinsten Molecülen sinden sich
größere Körnchen; diese werden durch einen Bindestoff zu kleinen häufschen vereinigt, in denen Kerne auftreten. Das vollendete Chyluskörperchen ist blaß, weißlich, mattglänzend, seinsörnig, mit Einem oder mit
mehren Kernen versehen. Aus dieser Entwicklungsgeschichte und aus
der von H. Müller am gründlichsten vorgenommenen mitrossopischen
Prüfung der ausgebildeten Zellen ergiebt sich, daß die Chyluskörper-

chen außerordentlich reich sind an Fett 1). Zur Zeit der Berdauung wird die Anzahl dieser Körperchen bedeutend vermehrt.

Die sehr wichtige Frage, ob die Bildung des rothen Farbstoffs des Bluts bereits im Shylus beginnt, harrt immer noch einer allem Zweisel überhobenen Entscheidung. Daß rothe Blutförperchen auch im Speisesaft auftreten, namentlich nachdem die Shylusgesäße durch die mesaraischen Knoten hindurchgetreten sind und nachdem sich die Lymphe der Milz mit dem Shylus vermischt hat, darüber sind die verschiedensten Forscher einig (Schult, Arnold, Balentin, Simon, Bouisson und viele Andere). Arnold und Bouisson sehen diese Blutförperchen als im Speisesaft neu entstandene an und verlegen den Ort der Karbstoffbildung in die Shylusgesäße.

Für diese Annahme spricht erstens, daß der Chylus von den sogenannten mesaraischen Drüsen bis zur Einmündungsstelle des Milchebrustgangs in die Adern immer röther wird (Neuß und Emmert, Bauquelin, Prout, Seiler Schult). Zweitens sahen Reuß und Emmert, Krimer, Seiler den Speisesst, selbst wenn er vorher farblos war, an der Luft immer röther werden. Drittens beobachtete Elsner, daß der Chylus sich röthet im unterbundenen Milchbrustgang.

Der zulest genannte Grund ist besonders wichtig. Seit Fohmann, Lauth und Panizza Berbindungen zwischen den Chylusgefäßen und den Adern im Gefröse entdeckt hatten, und seit Gerber beim Pferd, das den röthesten Shulus im Milchbrustgang führt, solche Einmündungen von Shulusgefäßen in die Adern genauer beschrieb, hat man nämlich vielfach alle rothe Blutkörperchen des Speisesats für Eindringlinge aus den Blutgefäßen erklärt. Daß sie es theilweise sind, da die Chylusgefäße sich zu jenen Adern ost als Aspiratoren verhalten, läßt sich nicht bezweiseln. Elsner's Bersuch beweist aber, daß ein Theil jener sarbigen Blutkörperchen seine Bildungsstätte im Chylus hat. Nasse's Beobachtung, die einen negativen Erfolg hatte, läßt sich leicht so erklären, daß der Chylus sich nicht auf der richtigen Entwicklungsstuse besand, und das scheint mir auch von den Fällen zu gelten, in welchen so ansehnliche Forscher, wie J. Müller, die Röthung des Chylus an der Lust nicht beobachten konnten.

<sup>1)</sup> Bgl. S. Muller in Benle und Pfeufer, Beitschrift für rationelle Mes biein, III. S. 204 und folg.

Pflanzenfresser müssen den Farbstoff, der aus Stickstoff, Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Eisen besteht, aus Eiweißkörpern und Eisen bilden können. Es sind aber im Chylus alle Bedingungen erfüllt, damit diese Bildung schon hier ihren Ansang nehme. Daß im Speisesset nicht aller Farbstoff gebildet wird, versteht sich von selbst.

Bouiffon will es beobachtet haben, daß sich farblose Chyluskörperchen röthen an der Luft. Es wäre also möglich, daß der Farbstoff sich theilweise in den Körperchen entwickelt. Nach Emmert hastet
aber der rothe Farbstoff vorzugsweise am Faserstoff und läßt sich in Wasser
lösen. Deshalb neige ich mich zu der Ansicht, daß der im Chylus sich
bildende Farbstoff von den Körperchen durch Endosmose aufgenommen
wird. Dagegen darf ich freisich nicht unerwähnt lassen, daß Lehmann i im Chylus des Milchbrustgangs von Pferden keinen gelösten Blutfarbstoff aussinden konnte. Auch dieses negative Ergebniß müßte durch
ben Zeitraum der Entwicklung zu erklären sein.

Aus dem Obigen ergiebt sich, daß der Speisesaft dem Blute immer ähnlicher wird durch die Vermehrung des Eiweißes und des Faserstoffs, durch die Verseisung des Fetts und durch die beginnende Vildung des Blutroths.

<sup>1)</sup> A. a. D. Bb. II. S. 290.

### Rap. IV.

## Das Blut.

#### S. 1.

Wenn im Chylus die farblofen Körperchen noch über die farbigen vorherrschen, so übertrifft im Blut die Zahl dieser Abkömmlinge die Menge jener Mutterzellen bereits bedeutend. Daher kommt es denn, daß die Angaben über die stoffliche Mischung der Blutkörperchen sich beinahe fämmtlich auf die farbigen beziehen.

Das Blut, eine alkalische, hell kirschrothe bis heidelbeerfarbige Flüssigfeit, in welcher die genannten Körperchen schweben, ist das vollendete Ergebniß der Verdauung, die man wesentlich als Blutbildung zu fassen hat. Indem diese Flüssigseit in den Gefäßen allen Geweben des Körpers zuströmt, und zwar in Gesäßen deren Dessenung immer enger, deren Wände immer dünner werden, treten durch Endosmose die verschiedensten Stosse in die Gewebe hinüber. Desphalb ist das Blut der Muttersast aller Wertzeuge des Körpers, die Blutslüssigseit ist die Mutterlauge, aus der sich alle Grundsormen, alle Zellen und Fasern entwickeln. Darum habe ich oben die wesentslichen Bestandtheile des Bluts und die allgemein verbreiteten Bestandtheile des thierischen Körpers als gleichbedeutend hingestellt.

In dem Blut finden wir die Eiweißförper, die Fette, einen Fettbildner und die anorganischen Nahrungsstoffe der Nahrungsmittel wieder. Weil ich das Blut als Erzeugniß der Entwicklung der Nahrungsstoffe betrachten will, so sind mit jener Eintheilung der Nahrungsstoffe auch die Klassen der Blutbestandtheile gegeben.

# §. 2.

Alls Urbild der Eiweißförper galt von jeher neben dem Eiweiß bes Suhnereis bas Eiweiß bes Bluts. In dem ersten Buch, bei ber

Besprechung der eiweißartigen Verbindungen der Pflanzen, sind die Gründe entwickelt, warum die Wissenschaft bis jest keine Formeln sür die Eiweißstoffe zu geben vermag. Wenn ich daher hier an den Ausdruck No C40 H30 O12 erinnere, durch welchen Mulder früher das Verhältniß des Stickstoffs, Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauerstoffs in den Eiweißförpern bezeichnete, so geschieht es bloß, um mit demselben die Zussammensehung der hierher gehörigen Verbindungen des Bluts, so weit es nöthig ist, zu vergleichen. Die Aequivalentzahlen der vier genannten Grundstoffe sind in jener Formel sür das Siweiß richtig außgedrückt. Mulder und Küling sanden außerdem im Siweiß des Bluts 1,3 Procent Schwesel. Der Phosphorgehalt beträgt nach einer älteren Bestimmung Mulder's 0,3 Procent.

Es scheinen jedoch immer anorganische Bestandtheile zur eigentlichen Constitution des Eiweißes zu gehören. Nur mit dieser Unnahme läßt sich der stets so große Gehalt an phosphorsaurem Kalk und an Kochsalz erklären, die dem Eiweiß zwar in wechselnder Menge, aber doch so hartnäckig anhängen, daß man das Kalksalz durch Säuren, das Kochsalz durch Wasser nur schwer entsernen kann. Aus diesem Grunde habe ich oben bereits das Eiweiß als ein Mittel bezeichnet, den phosphorsauren Kalk des Bluts gelöst zu erhalten.

Ein ziemlich beträchtlicher Theil des Eiweißes steht zum Natron im Blut in dem Berhältniß einer schwachen Säure. Es bildet mit dem Natron ein Salz, das sehr viele Eigenthümkeiten der Blutflüsssisseit bedingt.

Wie das lösliche Pflanzeneiweiß, so ist auch das Eiweiß des Bluts in Wasser löslich. Beim Erwärmen zeigt es dieselben Gerinnungserscheinungen 1). Durch verdünnten Alfohol wird es zwar aus
seiner Lösung gefällt, jedoch ohne in den geronnenen Zustand überzusgehen, d. h. es ist nachher wieder in Wasser löslich. Mit starfem
Alfohol versetzt gerinnt das Eiweiß des Bluts.

Daß das Eiweiß des Bluts durch organische Säuren, mit Ausnahme der Gerbsäure, nicht gefällt wird durch anorganische Säuren, mit Ausnahme der gewöhnlichen Phosphorsäure, dahingegen wohl,

<sup>1)</sup> Bgl. oben S. 92 und S. 77, wo die allgemeinen Eigenschaften ber eiweißsartigen Stoffe angegeben find, die hier natürlich nicht wiederholt werden.

ist eine Eigenschaft, durch welche es sich ebenfalls an das Pflanzens eineiß anschließt.

Ein Theil bes Eiweißes, der mit Natron zu dem sogenannten Natronalbuminat verbunden ist, gerinnt beim Erwärmen des Blutzwassers nicht in Flocken, sondern in gerunzelten, oft ziemlich derben, wenn auch mehr oder weniger durchsichtigen Häuten, die sich an der Oberstäche, nachdem man die zuerst gebildeten weggenommen hat, mehrmals erneuern (Scherer). Dieses Natronalbuminat ist in Wasser viel löslicher als das gewöhnliche Eiweiß. Darin liegt der Grund, weshalb beim einfachen Kochen des Blutwassers in der Regel noch etwas, und zwar häusig ziemlich viel Eiweiß im Blutwasser gezlöst bleibt, das indeß in der Wärme gerinnt, so wie man das Alfali durch ein paar Tropsen Essissäure vom Eiweiß trennt. Das Natronalbuminat läßt sich aber leicht in dichten Flocken als solches aussscheiden, wenn man das Blutwasser vor dem Kochen mit einer hin-länglichen Menge Kochsalz, Salmias oder Glaubersalz verset.

Durch Kochen verliert das Eiweiß einen Theil seines Schwefels, das Natronalbuminat einen Theil seines Alfalis. Deshalb ist das Blutwasser nach dem Kochen stärker alkalisch als vorher.

Aus dem Blutwasser läßt sich das Eiweiß gewinnen, wenn man es nach dem Zusatz von Kochsalz bis zu 90° erwärmt und den geronnenen Körper mit verdünnter Salzsäure wäscht. Dabei entsteht eine salzsaure Berbindung, die man in Wasser lösen und in größerer Reinheit aus der Lösung durch kohlensaures Ammoniak fällen kann. Den Niederschlag wäscht man mit Wasser, Alkohol und Aether.

In 1000 Theilen Menschenblut beträgt die mittlere Eiweißmenge nach zahlreichen Bestimmungen 71,38 (Dénis, Lecanu, Berthold, Richardson, Simon, Becquerel und Rodier 2).

## §. 3.

Ein Körper, der zwar in weit geringerer Menge als das Eiweiß im Blut enthalten ift, tropdem aber einen der wesentlichsten

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann (a. a. D. I. S. 342), ter ohne Zweisel bie Eigenschaftes ber einzelnen eineifartigen Rörper am gründlichsten erörtert hat.

<sup>2)</sup> Safer, über ten gegenwartigen Standpunkt ber pathologischen Chemie ben Bluts, Jena 1846. G. 11.

Stoffe besselben darstellt, ist der Faserstoff. Hinsichtlich der Zusammensehung unterscheidet er sich durch seinen größeren Sauerstoffgehalt vom Eiweiß, und diese Vermehrung des Sauerstoffs scheint nach Mulder's Zahlen auf Kosten des Kohlenstoffs stattzusinden. Mulder fand im Faserstoff 1,2 Procent Schwefel, Rüling 1,32, Verzeit 1,59. Da das Eiweiß des Bluts 1,3, das des Hühnereis das gegen nach den neuesten Analysen 1,6 Procent Schwefel enthält, so möchte man jene Verschiedenheit in den Zahlen sür den Schwefel des Faserstoffs beinahe von Abarten desselben herleiten, wenn man nicht wüßte, daß der Faserstoff regelmäßig mit den Hüllen von Blutkörperchen verunreinigt ift, deren Menge natürlich wechselt. Hundert Theile Faserstoff enthalten 0,3 Phosphor (Mulder).

Ebenso wie das Eiweiß enthält der Faserstoff viel phosphorsauren Kalt, dessen Menge nach Mulder sogar 1,7 Procent betragen kann.

Weil dieser eiweißartige Körper, besonders beim heftigen Umrühren des Bluts oder wenn man dieses in sehr dünnen Schichten ausgebreitet hat, in Fasern gerinnt, heißt er Faserstoff. Und diese Gerinnung, die ohne Zusatz anderer Stoffe stattsindet, wenn das Blut dem Kreislauf entzogen wird, möge dies innerhalb oder außerhalb des Körpers geschehen, ist des Faserstoffs hervorragendste Eisgenschaft.

In seiner Lösung kennen wir den Faserstoff einigermaaßen durch I. Müller, der Froschblut mit Zuckerwasser so filtriren lehrte, daß die großen elliptischen Blutkörperchen auf dem Filter bleiben, während die Lösung des Siweißes und der Salze, die auch den Faserstoff entbält, durchgeht. Aus dieser Lösung wird der Faserstoff durch Essigfäure ebenso wenig wie das Eiweiß gefällt.

Der frisch geronnene Faserstoff enthält seine Elemente in einem sehr beweglichen Zustande, er wird leicht zersetzt, und die Entdeckung von Berzelius, daß er Wasserstoffhyperoryd zerlegt, ist ein Ausdruck dieser Eigenthümlichkeit, die durch das Kochen des Faserstoffs verloren geht.

Uebrigens läßt sich der geronnene Faserstoff von anderen unlöslichen Eiweißkörpern nicht unterscheiden. In Mulder's Angabe, daß der Faserstoff mit starter Salzsäure eine indigoblaue, das Eiweiß dagegen eine violette oder mehr dem Purpur ähnliche Farbe erzeuge, fand ich bei meinen Beobachtungen an sorgfältig gereinigten Stoffen durchaus kein scharfes Mittel zur Unterscheidung. Auch reiner Faserstoff wird bisweilen violett und das Eiweiß wenigstens so blau, daß
man nach diesen Färbungen die beiden Eiweißförper nicht wieder=
erkennt.

Man gewinnt den Faserstoff in größerer Menge am reinsten, wenn man das aus der Ader geflossene Blut sich selbst überläßt. Weil dann der gerinnende Faserstoff die Blutkörperchen einschließt, senkt sich im Gefäß ein rother Auchen, über dem eine gelbliche Flüssigfeit, das Blutwasser oder Blutserum, steht. Der Auchen wird zerschnitten und bis zum völligen Verschwinden der rothen Farbe mit Wasser ausgewaschen. Der so bereitete Faserstoff enthält weniger Körperchen beigemengt als der durch Schlagen gewonnene. Er wird nachträglich durch schweselssäurehaltigen Alfohol, unvermischten Altohol und Aether gereinigt.

Aus den Zahlen von Denis, Simon Raffe, Becquerel und Rodier berechnete Häfer als arithmetisches Mittel des Faserstoffgehalts in 1000 Theilen Menschenblut 2,27 1).

### S. 4.

Daran daß der Faserstoff im kreisenden Blute wirklich gelöst sei und nicht aus dem Platen der Blutkörperchen oder dem Aneinanderslegen sonstiger im Blute schwebender Molecüle hervorgehe, ist wohl seit jenem Versuch I. Müller's, der die Blutkörperchen von der gerinnenden Blutslüssigiskeit trennte, nicht mehr ernstlich gezweiselt worden. Freilich könnten die Hüllen der Blutkörperchen trotdem auch Faserstoff enthalten oder gar aus Faserstoff bestehen. Die letztere Ansicht wird neuerdings von Hasiwetz, einem tüchtigen Chemiker, vertreten, jedoch ohne daß dieser überzeugende Beweisgründe sür diesselbe beigebracht hätte <sup>2</sup>). In diesem Augenblick ist der Stoff der Hüllen der Blutkörperchen nicht mit Sicherheit charakterisit <sup>3</sup>).

Wenn nun feststeht, daß jedenfalls der größte Theil des Faser- stoffs im Blut, das den lebenden Körper durchströmt, gelöst ist, so

<sup>1)</sup> Häser, a. a. D. S. 12.

<sup>2)</sup> Slatiwet, in Prager Bierteljahrschrift, 1850, Bb. IV. G. 11.

<sup>3)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 174.

thut sich von selbst die Frage auf, welche Beränderung der Constitution des Faserstoffs die Gerinnung bedingt. Die chemische Zusam=mensehung des ungeronnenen Faserstoffs ist nicht erforscht. Eine versänderte Constitution ist daher nur in den verschiedenen Verbindungen gesucht worden, in denen der Faserstoff vor und nach der Gerinnung enthalten sei.

So vermuthete Dénis, daß der Faserstoff im freisenden Blut durch kaustisches Alkali gelöst erhalten werde. Das aus der Ader gestossene Blut sollte so viel Rohlensäure ausnehmen, daß der Faserstoff aus jener Verbindung getrennt und zur Gerinnung gebracht werde. Ja, Denis ging so weit, die ganze Faserstoffmenge als Natronalbuminat zu betrachten, das durch jene Rohlensäure zerlegt sei. Wäre diese Anschauung richtig, dann müßte das Blut der Adern, welches mehr Kohlensäure enthält, als das Blut der Schlagadern, dieses an Gerinnbarkeit übertreffen, was nicht der Fall ist. Nasse hat denn auch die Vorstellung von Denis auf das Schlagenosse widerlegt, indem er darauf aufmertsam machte, daß man, wenn jene Ansicht richtig wäre, willtürlich die Menge des Faserstoffs durch einen größeren oder geringeren Zusaß des Fällungsmittels müßte vermehren und vermindern können, während doch die Menge des Faserstoffs eine ziemlich beständige ist 1).

Wir begegnen benn auch hier einem Beispiel, das sich in ähnslichen Fällen oft in der Wissenschaft wiederholt, daß nämlich die gerade entgegengesetzt Unsicht auch ihren Bertreter gesunden hat. Scusdamore meinte, das Entweichen der Kohlensäure sei die Ursache der Gerinnung. Das Blut nimmt jedoch Kohlensäure auf, statt dieselbe zu verlieren. Somit bedarf Scudamore's Meinung gar feiner weiteren Beurtheilung.

Für den Chemiker steht es längst fest, daß in diesem Augenblick jeder Bersuch die Gerinnung des Bluts aus einer bestimmten Beränsberung in der Constitution des Faserstoffs zu erklären, scheitern muß an dem für jett nicht auszufüllenden Mangel an Thatsachen, die uns dabei leiten könnten.

<sup>1)</sup> Bgl. H. Nasse, bessen Artikel in R. Wagner's Handwörterbuch (1842) in physiologischer Beziehung auch jest noch die erschöpfendste Abhandlung ift, welche die Wissenschaft über bas Blut besitht, a. a. D. S. 158.

Nur die veränderte Constitution würde indeß als Ursache der Gerinnung des Faserstoffs betrachtet werden dürfen. Da wir eine solche nicht kennen, so ist auch bisher die Ursache der Gerinnung durchaus unbekannt.

### §. 5.

Desto eifriger war man bemüht, den Bedingungen nachzuspüren, welche die Gerinnung des Bluts befördern. Und wie gewöhnlich, beinahe jede dieser Bedingungen hat das Mißgeschick gehabt mit der, Ursache verwechselt zu werden.

Geschicktlich verdient es Erwähnung, daß Hippocrates bereits eine Unsicht über die Gerinnung des Faserstoffs aufstellte. Er hielt die Abkühlung des Bluts sür die Ursache der Gerinnung, und Galen und Hoffmann stimmten ihm bei.

Allein es ift soweit davon entfernt, daß die Abkühlung als Ur= fache ber Gerinnung betrachtet werden burfte, daß fie nicht einmal eine begunftigende Bedingung ift. Sunter, Davy, Scudamore, Raffe beobachteten bei niederen Barmegraden eine Bergogerung, bei erhöhter Barme eine Beschleunigung bes Gerinnens. Marchal (de Calvi) hat neuerdings diese Thatsache in Zahlen gebracht 1). Indem er von dem Blut deffelben Aderlasses die eine Balfte einer Warme von 55-60°, die andere einer fühlenden Mifchung von Gis und Salz aussette, fand er in 1000 Theilen ber erfteren durchschnittlich 0,24 mehr Kaserstoff als in der letteren. Sewson, Sunter, Raffe, ich faben Blut gefrieren und fluffig wieder aufthauen, fo daß es erft nachher in der Wärme gerann. Wenn endlich das Blut nach Raffe's Bersuchen bei 37° C., also bei ber Barme, die es im Rörper der Sängethiere besitht, auch langfamer gerinnt, als bei höbes ren und niederen Wärmegraden, fo gerinnt es eben boch 2), und bas ift der unwiderleglichste Beweis, daß die Abfühlung feine nothmen= dige Bedingung des Gerinnens ausmacht. Abeille hat vor Rurzem ben beschleunigenden Ginfluß erhöhter Barme und die Berzögerung der Gerinnung durch niedere Wärmegrade bestätigt 3).

<sup>1)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVI. Sept. 1849.

<sup>2)</sup> Maffe, a. a. D. S. 109.

<sup>3)</sup> Comptes rendus, T. XXXII, p. 378.

Nach Boerhaave und Haller sollte die Ruhe die Gerinnung des Bluts veranlassen. Sinerseits aber bleibt das Blut in unterbunzenen Gefäßen manchmal flüssig, während andererseits außerhalb des Körpers die Bewegung selbst im luftleeren Raum die Gerinnung beschleunigt.

Einen viel entscheidenderen Sinfluß übt die Luft auf die Gerinnung. Dies giebt sich bei vermehrtem Zutritt durch die Beschleunisgung, bei verminderter Sinwirtung der Luft durch die Berzögerung des Gerinnens zu erkennen.

In einer unterbundenen Aber gerinnt bas Blut nach bem Gindringen atmosphärischer Luft (Bewfon). Je dunner der Strahl, je weiter und flacher bas Beden ift, in welches man bas aus ber Aber fließende Blut auffängt, besto vollkommener ift die Gerinnung (Bel= Wenn man das Blut aus ber Aber in eine gefättigte Löfung von Glauberfalz ftromen läßt, dann bildet fich an ber Dberfläche eine farblose Schichte geronnenen Faserstoffs, Die fich nach Wegnahme der gebildeten erneuert (Liebig). Auch mir gelang es durch letteren Berfuch deutlich zu zeigen, wie die Berinnung von oben nach unten fortschritt und in dem unteren Theil des ziemlich hoben Chlinders eine nicht von Faserstoff eingeschlossene Schichte von Blutforper= chen übrig blieb. Das Glauberfalz verzögert bie Gerinnung, und wie überhaupt ein farblofes Gerinnfel, eine fogenannte Speckhaut, fich fo oft über dem rothen Ruchen bildet, als bas Migverhältniß zwischen ber Schnelligfeit des Ginfens ber Körperchen und der Langfamfeit ber Gerinnung groß genug ift, fo war bier ber in loderen Streifen gebildete rothe Ruchen nach unten bloß von Körperchen, nach oben nur von Faserstoff begrenzt. Endlich fonnte ich Schweineblut, bas ich in eine Berbrennungeröhre auffing, die gleich darauf verschloffen wurde, unter Mitwirkung ber Ralte zwei Tage lang vor der Berinnung schüten.

Es ist bekannt, wie man durch frästiges Umrühren, sei es indem man das Blut mit Schrotförnern in einer Flasche schüttelt, oder ins dem man es mit einer Ruthe heftig schlägt, die Gerinnung besfördern kann. Und diese Erscheinung wird mit Recht von der besgünstigten Einwirkung der Luft sammt der Bewegung hergeleitet. Um so mehr muß es verwundern, daß Marchal und Corne aus gesrührtem Blut in vielen Versuchen weniger Faserstoff erhielten, als durch

Auswaschen des Kuchens 1). Obgleich hierdurch weder die Beschleunigung des Gerinnens durch Bewegung, noch auch die durch Zutritt der Lust widerlegt wird, und obgleich ich mich nicht entschließen kann, solche unerwartete Beobachtungen furzweg zu verwersen, so kann ich mich doch der Vermuthung nicht erwehren, Marchal und Corne möchten den Kuchen weniger vollständig außgewaschen haben als die durch Rühren erhaltenen Fasern, abgesehen davon, daß man von letzteren sehr leicht einen Berlust erleiden kann. So eben hat Abeille in geradem Gegensatzu Marchal und Corne beim Schlagen des Bluts mehr Fasersfoff erhalten als beim Auswaschen des Kuchens 2).

Daß beim Zutritt der Luft die Beschleunigung der Kuchenbilbung auf Rechnung des Sauerstoffs zu schreiben ist, ergiebt sich aus Beobachtungen von Beddoes und Schröder van der Kolf, die das Blut von Thieren, welche Sauerstoff geathmet hatten, rascher gerinnen sahen, als nach dem Athmen in gewöhnlicher Luft. Nach Scubamore gerinnt das Blut in Sauerstoff in fürzerer Zeit als in der Atmosphäre. Dadurch erklärt es sich denn, daß das Blut schneller gerinnt, wenn die Eigenwärme in Folge einer reichlicheren Sauersstoffausnahme beim Athmen erhöht ist. Das Blut von Bögeln und Säugethieren bildet seinen Kuchen schneller als das der kaltblütigen Wirbelthiere (Nasse). Deshalb gerinnt auch das Blut der Schlagadern rascher als das der Adern.

Und umgekehrt wird die Gerinnung verzögert, wenn man das Blut unter Del auffängt (Babbington, ich), oder auch, wenn man es in einen leeren Darm einfließen läßt (Schult). In allen Krankheizten, in denen das Athmen gehemmt ist, zeichnet sich das Blut durch langsame Gerinnung aus. Schröder van der Kolk hat in diefem Sinne auf das Blut der Blausüchtigen ausmerksam gemacht.

Wenn man nach allen diesen positiven und negativen Beobachstungen dem Sauerstoff der Luft einen wesentlich begünstigenden Ginssluß auf die Gerinnung zuschreiben muß, so würde man doch sehr irsten, wenn man deshalb die atmosphärische Luft für die Ursache der Gerinnung halten wollte. Wasserstoff und Stickstoff verzögern zwar die Gerinnung, jedoch ohne dieselbe gänzlich auszuheben (Scuda-

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T. XXX, p. 30, p. 316.

<sup>2)</sup> Comptes rendus, T. XXXII, p. 378.

more). Ja nach Magendie hebt kein Gas die Gerinnung vollftändig auf, Nasse sahr Blut gerinnen, das er über Quecksilber auffing, und Scudamore und Krimer beobachteten die Gerinnung sogar unter der Luftpumpe.). Die letzteren beiden Forscher schnitten also den einzigen noch möglichen Ausweg ab, der dahin führte die Gerinnung von dem im Blut gelösten Sauerstoff abzuleiten. Auch hier wurde also eine günstige, wohl die günstigste Bedingung überschätzt, indem man sie zur Ursache stempelte.

Einen sehr bedeutenden Einstuß auf die Gerinnung übt der Salzgehalt des Bluts. Naffe fand in langsam gerinnendem Bogelblut die Menge der Salze um ein Drittel bis um die Hälfte vermehrt. Daher mag es rühren, daß wässeriges Blut rascher gerinnt als solches, das die regelmäßige Wassermenge führt. Im Versuch läßt sich die Beschleunigung zeigen, wenn man nicht mehr als die doppelte Wassermenge zusügt. Im Zusammenhang mit dieser Erscheinung verdient es Beachtung, daß verschiedene Salzlösungen, namentlich kohlensaure Salze und Salpeter, den Faserstoff des aderlichen Bluts zu lösen vermögen.

Naffe fand übrigens, daß beinahe alle Stoffe, als Lösung und als Pulver, wenn sie in großer Menge zugesetzt werden, die Gerinnung verzögern, während sie, in kleiner Menge zugefügt, die Ruchenbildung beschleunigen. Bei den kaustischen Alkalien ist die Menge, welche bereitst eine Verzögerung herbeizusühren im Stande ist, am kleinsten?).

Daß die Gerinnungszeit, wie Schröder van der Kolf und Sigwart meinten, im geraden Berhältniß zur Menge des Faserstoffs stände, das heißt, daß die Gerinnung um so schneller erfolgte, je fleisner die Menge des Faserstoffs wäre, ist als ein Irrthum widerlegt worden. Nasse hat bewiesen, daß zwischen der Menge des Faserstoffs und der Zeit der Gerinnung durchaus kein regelmäßiges Berhältniß waltet<sup>3</sup>).

<sup>1)</sup> Raffe, a. a. D. S. 111, 112, ber alle hierher gehörige Fragen vortreff= lich erörtert hat.

<sup>2)</sup> Naffe, a. a. D. S. 116, wo überhaupt fur viele Stoffe bie Grengen ang gegeben find, welche bie Beschleunigung von ber Bergögerung trennen.

<sup>3)</sup> Ebenbaselbst S. 105.

# §. 6.

Der Kuchen bes Bluts erleidet längere Zeit hindurch eine Zusammenziehung, in deren Folge sich die Menge des Blutwassers wersmehrt. Es dauert lange bevor diese Zusammenziehung ganz vollendet ist. Im gesunden Blut erfolgt die Gerinnung nach 2 bis 10 Minusten, und es werden nach Nasse 10—48 Stunden ersordert, bis die Zusammenziehung ganz ausgehört hat.

Im Widerspruch mit Andral und Gavarret und mit E. Schmidt haben Thackrah und ich gesunden, daß das Serum um so mehr seste Bestandtheile enthält, je später es aus dem Kuchen ausgepreßt wurde. Dabei habe ich zugleich den Nachweis geliesert, daß der Kuchen deshalb ein dichteres Serum einschließt, weil die Blutsförperchen die gelösten Stosse anziehen, ganz so wie aus einer Mutsterlauge die Arystalle zuerst auschießen um einen sesten Kern').

In einem hohen, engen Gefäß und bei höheren Wärmegraden zieht sich nach Naffe der Ruchen besser zusammen als in einem weizten Becken bei niederer Wärme. Auch durch eine große Wassermenge wird die Zusammenziehung des Kuchens verhindert. Durch diese Berbältnisse wird es bedingt, daß häusig einer scheinbaren Bermehrung oder Berminderung des Blutwassers die wirkliche Menge nicht entspricht. Darum kann man die Menge des Blutwassers nur dann ungefähr schäßen, wenn man neben der ausgepreßten Flüssigkeit auch den Grad der Festigkeit des Kuchens verücksichtigt.

# S. 7.

Die Blutförperchen enthalten in reichlicher Menge eine eiweiß= artige Verbindung, welche Verzelius in ihren Hüllen suchte, wäh= rend die neueren Chemifer dieselbe immer mehr und mehr dem Inhalt der Körperchen zuschreiben. So viel ist gewiß, daß die Hülle der Blutförperchen nicht deutlich die Merkmale einer bestimmten Eiweiß= verbindung erkennen läßt, daß man aber aus den Blutförperchen ei=

<sup>1)</sup> Moleschott, über eine Fehlerquelle in ber Anbral- Gavarret' schen Methode ber Blutanalyse, hente und Pfeuser, Zeitschrift, Bb. VII, S. 228-236.

nen mit dem Blutfarbstoff verunreinigten eiweißartigen Stoff gewinnen kann, der nach allem, was jeht vorliegt, mit demjenigen der Arnstall-linse des Auges übereinstimmt. Deshalb wird dieser Körper auch ohne Unterschied bald Globulin, bald Arnstallin genannt.

In dem Gehalt an Stickftoff, Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff schließt sich das Globulin an das Eiweiß, von dem es in der Zusammensetzung hauptsächlich durch den Mangel des Phosphors verschieden ist. Rüling fand in demselben 1,2, Lehmann 1,1 Procent Schwesel und nur wenig phosphorsauren Kalk.

Das Globulin gehört zu den in Wasser löslichen Siweißkörpern. Aus der Lösung wird es zwar durch Alfohol gefällt, allein kochender Alfohol löst einen Theil des Niederschlags wieder auf.

Beim Erwärmen bis zu 73° opalisirt die wässerige Lösung des Globulins, bei 83° wird sie trüb und erst bei 93° scheidet sich ein milchiges Gerinnsel aus, das ganz untlar durch das Filter geht. Durch den Zusat von neutralen Alkalisalzen gerinnt indeß das Globulin in Flocken, die sich vortrefslich filtriren lassen (Lehmann). Dasselbe konnte ich durch den Zusat von Alkohol und nachheriges Kochen ervreichen.

Essigfäure oder Ammoniak, einzeln zugesügt, bewirken keine Fälslung in der Globulinlösung, wohl aber, wenn man beide Prüfungsmittel vereinigt so anwendet, daß daß eine daß andere sättigt (Lehmann). Wenn man sehr verdünnte Essigsäure zusest, dann wird die wässerige Globulinlösung opalisirend, sie gerinnt beim Kochen und wird durch großen Ueberschuß von Essigsäure zwar wieder opalisirend, nie aber völlig klar.

Ganz rein läßt sich das Globulin aus dem Blut nicht gewinnen. Mit dem rothen Farbstoff des Bluts verunreinigt erhält man es, wenn man das gerührte Blut etwa mit 8 Naumtheilen einer gefättigten Glaubersalzlösung versetzt und filtrirt. Dann bleibt auf dem Filter ein Gemenge von Globulin und Blutsarbstoff, welches man sonst Blutroth nannte. Der größte Theil des Farbstoffs läßt sich durch Behandlung des Gemenges mit schwefelsäurehaltigem Altohol entsernen. Allein etwas rother Farbstoff bleibt immer mit dem Globulin verbunden. Bon der Schwefelsäure ist das Globulin auch nicht wohl zu trennen, ohne wenigstens theilweise zersetz zu werden, so wie es denn siberhaupt sür diesen Eiweissörper eigenthümlich ist, daß er viel leicheter als andere in Fäulniß übergeht und schon beim Kochen Ammos

niak entwidelt (Lehmann). Darum zieht man es vor, das Globulin aus der Arnstallinse zu bereiten.

Nach diesen Mittheilungen ergiebt es sich von selbst, daß die Glosbulinmenge des Bluts nur sehr ungenau bekannt ist. Ungefähr wird der Globulingehalt von 1000 Theilen Blut durch Lecann's Zahl 125,6 ausgedrückt.

#### S. 8.

Die neuerdings zur Sprache gekommenen Zweifel gegen L. Gmelin's Entdeckung des Käsestoffs im Blut') habe ich mit Berücksich, tigung einer etwaigen Berwechslung des Käsestoffs mit Natronalbuminat und der hübschen Prüsungsmittel, die der sorgfältige Lehmann vorgeschrieben, beseitigt'). Es ist demnach keinem Zweifel mehr unterworsen, daß der Käsestoff zu den regelmäßigen Bestandtheilen des Bluts gehört, wenn auch in geringer, bisher nicht gewogener Menge.

In seiner Zusammensetzung stimmt der Käsestoff, wenn man davon absieht, daß er keinen Phosphor und im Mittel nach den Bestimmungen von Rüling, Walther und Berdeil nur 0,9 Procent Schwesel enthält, mit dem Eiweiß überein. Er führt mehr phosphorsauren Kalk als irgend eine andere eiweißartige Berbindung, nach Lehmann 6 Procent.

Eine nicht allzusehr verdünnte wässerige Lösung des Käsestoffs gerinnt beim Rochen in gerunzelten Häuten, die sich so oft erneuern als man die gebildeten weggenommen hat. Hierin besitzt der Käsesstoff also vollständige Achnlichkeit mit dem Natronalbuminat.

Wie das Globulin läßt sich der Käsestoff aus der Lösung in Wasser durch Alfohol niederschlagen, und die Fällung wird theilweise von reichlicher zugesetztem, besonders von siedendem Alfohol gelöst (Lehmann). Wenn der Niederschlag nicht durch zu starken Alkohol erzeugt wurde, dann ist er in Wasser wieder löslich.

Die wässerige Lösung wird durch Essigfäure gefällt, namentlich wenn man zu gleicher Zeit erhipt, die alfoholische dagegen nicht. Ein

<sup>1)</sup> Lehmann a. a. D. Bb. I. S. 391, 392, 394, 395.

<sup>2)</sup> Moleschott, Rafestoff im Blut, in Bierorbt's Archiv für physiologische Seilfunde, 1851.

Ueberschuß der Essigsäure löst den Niederschlag langsam auf. Während sich der Käsestoff hierdurch deutlich vom Erbsenstoff unterscheibet (vgl. S. 92), stimmt er in dieser Eigenschaft mit dem Natronalbuminat überein, und Lehmann hat mit Necht hervorgehoben, daß gerade dieses Merkmal am häusigsten eine Berwechslung beider Stoffe veranlaßte.

Schwefelsaure Erden und Chlorcalcium fällen mässerige Lösun= gen des Räfestoffs beim Erhigen.

Lab macht Käsestofflösungen gerinnen, und da dieselben nach der Gerinnung noch alkalisch sein können (Selmi), so scheint die vorherige Bildung von Milchsäure keine nothwendige Bedingung des Gerinnens zu sein. Ich sah in dem Blutwasser von Schweinen, aus welchem ich das Natronalbuminat sorgfältigst entsernt hatte, durch das Lab eines Hammels nach anderthalb Stunden eine deutliche Trübung entstehen.

Mulder und Schloßberger haben in neuester Zeit, und zwar aus gewichtigen Gründen, die Einfachheit des Käsestoffs bezweisselt. Wenn man nämlich geronnenen Käsestoff mit verdünnter Salzfäure einer Wärme von 35—40° aussetz, dann findet man nach 2 Tagen einen großen Theil des Käsestoffs gelöst. In der siltrirten Kösung erhält man durch kohlensaures Ummoniumoryd einen Niederschlag, und wenn man diesen durch Filtriren trennt, dann wird die Lösung durch Salzsäure gefällt. Dagegen berichtete Bopp, daß Salzsäure in alkalischen so gut wie in sauren Lösungen einen und zwar denselben Niederschlag erzeuge?). Mulder und Schloßberger hätten nun entweder zu viel oder zu wenig kohlensaures Ummoniak hinzugesetzt. Im ersteren Fall erhielten sie durch Salzsäure einen Niederschlag aus einer alkalischen, im zweiten aus einer sauren Käsestofflösung. Bopp sand sür beide Niederschläge bei der Elementaranalyse denselben Geshalt an Stickstoff und Kohlenstoff.

Dieser Einwurf Bopp's ist wichtig, aber nicht entscheidend. Denn einmal hat Schloffberger in dem Niederschlag, den er durch fohlensaures Ammoniak erhielt, Schwesel gesunden, in dem durch Salz-

<sup>1)</sup> Scheikundige onderzoekingen, Deel III, p. 454.

<sup>2)</sup> Bopp in Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXIX, S. 18. Moleschott, Phys. bes Stoffwechsels.

fäure gefällten Körper nicht. Andererseits sand Mulder, daß eine Käsestofflösung, nachdem man einen durch Salzsäure gebildeten Nieberschlag aus ihr entsernt hat, durch Erhitzen aufs Neue getrübt wird. Ich hatte häusig Gelegenheit dies zu bestätigen, muß aber andererseits, ebenso wie Mulder, hervorheben, daß man diese zweite Trübung nicht ganz beständig erhält.

Aus Blut habe ich den Käsestoff bereitet, indem ich das Blutwasser mit Kochsalz versetzt wiederholt kochte, um nicht nur das Eiweiß, sondern auch das Natronalbuminat, das sich durch jenen Zusatz vortrefflich zusammenballt und filtriren läßt, zu entsernen. Nachdem auch durch längeres Kochen die Flüssisseit völlig klar blieb, wurde
sie mit schwefelsaurer Bittererde gemengt und 12—14 Stunden sich
selbst überlassen, zur Abscheidung der Phosphorsäure. Nach der Filtration wurde auß Neue schwefelsaure Bittererde zugesetzt, die keine
Trübung mehr entstand und dann erhist. Der entstehende Niederschlag ist eine Berbindung des Käsestoffs mit Bittererde. — Da in
dem Blut die Menge des Käsestoffs zu gering ist, um Blutwasser
zur Gewinnung von Käsestoff zu benüßen, so wäre es nußlos, wenn
ich Borschriften zu einer weiteren Reinigung des Talk-Käsestoffs angeben wollte. Ich komme bei der Milch noch einmal auf die Darstellung des Käsestoffs zurück.

# §. 9.

Außer den bisher beschriebenen wesentlichsten Eiweißtörpern des Bluts hat Mulder zwei Stoffe in demselben bevbachtet, die sich durch einen größeren Sauerstoffgehalt vom Eiweiß unterscheiden. Den sauerstoffärmeren nennt Mulder im Anschluß an seine neue Proteinstheorie Proteinprotoryd, den sauerstoffreicheren Proteintritoryd.

Der erstgenannte Körper enthält Schwefel und ist schwer in Wasser löslich, der zweite ist schwefelfrei und löslich in Wasser. Jener wird durch Salpetersäure und Ammoniat viel weniger gelb gefärbt als andere eiweißartige Berbindungen. Dieser entwickelt in der Wärme einen leimähnlichen Geruch.

E. J. W. von Baumhauer erhielt die niedere Orndations= ftufe durch lange fortgesetztes Rochen des Faserstoffs, die höhere auf

demfelben Wege sowohl aus Eiweiß wie aus Faserstoff 1). Das sogenannte Proteinprotoxyd wurde aus Eiweiß nicht gewonnen. Dem=nach scheint sich das Eiweiß leichter mit Sauerstoff zu verbinden als der Faserstoff.

### S. 10.

Bedenkt man nun, daß in vielen Fällen die Nahrungsmittel Eiweißstoffe in den Berdauungskanal bringen, welche mit denen des Bluts nicht übereinstimmen, so versteht es sich von selbst, daß sich der eine Eiweißkörper in den anderen muß verwandeln können.

Beil hier nur auf die Entstehung des Bluts aus den allgemein verbreiteten Bestandtheilen der Pflangen Rudficht zu nehmen ift, fo ergiebt fich zunächst die Nothwendigkeit, daß die pflanzlichen Giweißstoffe sich in thierische verwandeln. Denn so groß auch die Aehnlich= feit zwischen beiden fein mag, eine völlige Uebereinstimmung findet feinesweges ftatt. Go enthält das lösliche Pflanzeneiweiß weniger Schwefel als das Eiweiß des Bluts. Das ungelöfte Pflanzeneiweiß unterscheidet sich von dem Faserstoff, indem es auch in der lebenden Pflanze immer in geronnenem Zustande vorkommt und durch feinen geringeren Sauerstoffgehalt. Erbsenstoff wird von überschuffiger Effigfäure nicht gelöft, der durch wenig Effigfäure aus Rafestofflöfungen erhaltene Niederschlag mohl. Ueberdies ift der Erbsenstoff der phosphorreichste Stoff unter den Gimeiftorpern, mabrend Rafestoff gar feinen Phosphor enthält. Für Pflanzenleim und Globulin hat end= lich noch Riemand Uebereinstimmung zu behaupten gewagt. Deshalb habe ich im zweiten Buch die Unrichtigkeit der Bezeichnungen Pflanzenfibrin und Pflanzencafein angedeutet.

Für lösliches und ungelöstes Pflanzeneiweiß ist bisber nicht einmal der Phosphorgehalt bestimmt. Gine ins Einzelne gehende Entwicklungsgeschichte der Eiweißstoffe des Bluts aus den Eiweißstorpern der Pflanzen ist deshalb für jest durchaus unmöglich.

Nur so viel läßt sich allgemein angeben, daß schweselärmere und phosphorfreie eiweißartige Verbindungen aller Wahrscheinlichkeit nach durch Orndation des Schwesels und Phosphors aus schwesels

<sup>1)</sup> Mulder, Scheikundige onderzoekingen Deel I, p. 580, 581.

244 Samatin.

reicheren und phosphorhaltigen hervorgehen. Umgekehrt muß lösliches Eiweiß der Pflanzen, wenn es in Eiweiß des Bluts übergeht, Schwefel, Käfestoff des Bluts, wenn er sich in Eiweiß verwandelt, Phosphor aufnehmen. Die in der Lehre der Berdauung erwähnte Reduction der schwefelsauren Salze zu Schwesellebern giebt uns einen Wink, der bereits mehre Schriftsteller veranlaßt hat, behust jener Aufnahme von Schwefel und Phosphor eine Reduction schwefelsaurer und phosphorsaurer Salze anzunehmen. Allein bewiesen ist hier nichts.

Eine Umwandlungsweise steht fest. Wenn nämlich Eiweiß im Thierkörper in Faserstoff, wenn der Faserstoff in Mulder's Ornde übergeführt wird, so ist dies das Ergebniß einer Orndation. Und zwar haben wir es hier schon in der Blutbildung mit einer solchen Aufnahme von Sauerstoff zu thun, der wir später wiederholt als Urssache der Gewebebildung und namentlich als Bedingung des Verfalls der höchst organisirten Wesen begegnen werden.

## S. 11.

Megen bes Stickstoffgehalts und wegen ber innigen Berbindung mit bem Globulin bringe ich hier ben rothen Farbstoff bes Bluts, das Hämatin, zur Sprache. Rach Mulber wird die Zusammen= fetung desselben ausgedrückt durch die Formel N3 C44 H22 06 Fe. Das Gifen ftedt nicht als Dryd in dem hämatin. Mulder hat Dies schlagend bargethan, indem er zeigte, daß man durch Behand= lung mit Chlor oder auch mit ftarter Schwefelfaure ein eifenfreies Bämatin barftellen fann, in welchem ber Squerftoffgebalt unveranbert ift. Er ließ Chlor auf Samatin einwirfen, bas in Baffer ver= theilt war, und bekam einen Rörper von der Zusammensetzung N3 C44 H22 O6 + 6 ClO3. Durch starte Schwefelsaure wurde bem Hämatin alles Gifen entzogen, und der ausgewaschene Rorper gab Bablen, die der Formel No C44 H22 O6 entsprachen. In dem letteren Kalle fand eine Baffergersekung ftatt. Bafferstoff entwickelte fich, ein Beiden, daß das Gifen erft den Sauerftoff aufnahm, bevor es fich mit der Schwefelfaure zu einem Salze verband. Ware bas Gifen ursprünglich als Drydul oder als Dryd in dem Hämatin enthalten, so mufte N3 C44 H22 06 Fe - FeO einen Rorver von der Bufammens fetung N3 C44 H22 O5, ober aber

 $2 (N^3 C^{44} H^{22} O^6 Fe) - Fe^2 O^3$ 

einen Stoff von der Formel No C88 H44 O9 zurücklassen. Allein das urs sprüngliche Verhältniß für die Aequivalentzahlen des Sticktoffs, Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauerstoffs fand Mulder unverändert wieder. Gegen die Annahme, daß das Eisen im Hämatin bereits orydirt sei, spricht ferner die von Mulder beobachtete Thatsache, daß man durch verdünnte Säuren das Eisen aus dem Hämatin nicht entsernen kann.

In dem Blut befindet sich das Hämatin im löslichen Zustande. Es läßt sich jedoch als solches nicht vom Globulin trennen. Getrockenet ist das schwarzbraune, metallisch-glänzende Pulver unlöslich in Wasser, Alfohol, Aether und Säuren. Dagegen löst es sich in Alstohol, der mit Schwefelsäure oder Salzsäure versetzt ist, und sehr leicht in kaustischen wie in kohlensauren Alkalien.

Wenn man das in Rali gelöste Hämatin kocht, so nimmt dasfelbe eine dunkel kirschrothe Farbe an. Aus der ammoniakalischen Lösung wird das Hämatin gefällt durch Blei-, Kupfer- und Silbersalze.

Die oben erwähnte Berbindung der chlorichten Säure mit eifenfreiem Hämatin bildet weiße Flocken, das Hämatin, dem durch starke Schweselsäure der Eisengehalt entzogen wurde, ist ein dunkelbrauner Körper. Lettere Eigenschaft verdient besonders darum Beachtung, weil man längere Zeit geneigt war, die Farbe des Bluts nur vom Eisen abzuleiten.

Zur Darstellung des Blutsarbstoffs wird das geschlagene Blut, wie ich es oben bei der Bereitung des Globulins angab, etwa mit acht Raumtheilen einer gesättigten Lösung schwefelsauren Natrons oder auch mit einer Kochsalzlösung vermischt und nach einiger Zeit filtrirt. Die auf dem Filter zurückbleibenden Blutkörperchen werden mit derselben Salzlösung gewaschen und darauf in Wasser gelöst. Durch Erhitzen gerinnt das Globulin sammt dem Hämatin, und aus dem getrockneten Gerinnsel erhält man den Farbstoff durch Auskochen mit schweselssäurehaltigem Alsohol. Aus dieser Lösung wird mittelst Ammoniak die Schweselssäure und ein Theil des Globulins gefällt. Sie wird dann wieder siltrirt und abgedampst. Den sesten Rücksand löst man in ammoniakhaltigem Alsohol auf, wodurch das noch übrige Globulin unlöslich zurückbleibt. Die siltrirte Lösung wird dann noch einmal verdunstet und zur Entsernung des Ammoniaks mit Wasser gewaschen.

Rach einer von Berzelius herrührenden Bestimmung bes Gifengehalts bes Bluts berechnet Lehmann für 1000 Theile Blut bes Menschen 7,32 hämatin, indem er Mulber's Zahl für den Gisengehalt desselben zu Grunde legt. Simon fand 7,18, Lecanu nur 2,27 in taufend Theilen.

Ueber die Entstehung des hämatins wissen wir nur, daß die Pflanzenfresser dasselbe aus stickftoffhaltigen Nahrungsstoffen und Sisensalzen bezreiten müssen. Durch welche Vermittlung dies geschieht, ist völlig unbekannt.

Daß das Fett einen Antheil hätte an der Bildung des Blutfarbs stoffs, läßt sich weder beweisen noch widerlegen. Zur Bildung der Blutstörperchen überhaupt muß das Fett, das so reichlich in denselben enthalten ist, in einer wesentlichen Beziehung stehen, ob aber deshalb gerade zum Farbstoff, das ist eine unerledigte Frage. Wenn Lehmann 1) glaubt, das Hämatin müsse nothwendiger Weise aus einer sauerstoffsärmeren Berbindung hervorgehen, weil es in den sauerstoffreichen Blutkörperchen gebildet werde, so kann ich ihm durchaus nicht beisstimmen. Oder wäre es nicht möglich, daß aus Eiweiß und Eisensalzen neben einem sauerstoffreicheren Körper zugleich das sauerstoffsärmere Hämatin entstände? Geschieht doch etwas Aehnliches, wenn aus faulenden Eiweißkörpern neben sauerstoffreichen Säuren Ammoniak gebildet wird, oder wenn Amygdalin sauerstoffreichen Zucker und daneben sauerstoffarmes Bittermandelöl und Blausäure liesert.

Ich habe oben wahrscheinlich zu machen gesucht, daß die Farbssteffbildung bereits in den Chylusgefäßen beginnt. Hiersür spricht noch, daß nach längerem Fasten die Menge des Farbstoffs im Milchsbrustgang am größten zu sein pflegt. Die verflüssigten Nahrungsmittel liesern einen milchweißen Chylus, der sich erst nach und nach röthet, und also um so röther sein wird, je länger er unvermischt bleibt mit nachsließendem Speisesaft. Daß indeß nicht alles Hämatin, ja sogar wahrscheinlich nur der kleinste Theil desselben in den Chyluszgefäßen entsteht, bedarf wohl kaum der Erinnerung.

## §. 12.

Eine Abart des Hämatins ist das von Virchow genauer besschriebene Hämatoidin, das Kölliker beim Menschen, beim Hunde, bei Python bivittatus und beim Flußbarsch in den Blutkörperchen beobachtet hat 2).

<sup>1)</sup> A. a. D. Bb. I. S. 314.

<sup>2)</sup> Bgl. Köllifer, in Röllifer und v. Siebold, Zeitschrift für wiffens schaftliche Zoologie, Bb. I. S. 266.

Das hämatoidin kommt formlos, in körnigen, kugligen, zaci= gen Massen und krystallisirt in Form schiefer rhombischer Säulen oder fast reiner Rhombosder vor. Die Farbe des hämatoidins wechselt vom Gelbrothen bis zum Rubinrothen.

Birch ow fand das Hämatoidin unlöslich in Wasser, Alfohol, Aether, Essigsäure, verdünnten Mineralfäuren und Alkalien; Kölliker dagegen fand es löslich in Essigsäure, Kali und Salpeterfäure, ein Widerspruch, der sich wird erklären lassen, wenn es gelungen sein wird, den Körper von allen anderen zu trennen. Lehmann sah einige Male kleine Krystalle, die sich lösten in schweselsäurehaltigem und in ammoniakhaltigem Alsohol und beim Sättigen der Säure oder des Alkalis gefällt wurden.

Ralihydrat färbt das Hämatoidin brennender roth; dieses zersfällt dabei in rothe Körnchen, wird allmälig gelöst und kann durch Sättigung des Kalis nicht gefällt werden. Starke Schweselsäure beraubt die Krystalle ihrer scharfen Umrisse; die rundlichen Bruchstücke werden nach einander braunroth, grün, blau, rosa (Virchow).

Da es bisher nicht gelang, das hämatoidin rein darzustellen, so läßt sich natürlich über die Zusammensetzung desselben nichts sagen. Bisweilen war in der Schwefelsäure nach Auslösung der Krystalle Eisen enthalten, immer jedoch nicht.

# §. 13.

Eine zweite Klasse von wesentlichen Blutbestandtheilen umfaßt die Fette. So weit sich diese an die auch im Pflanzenreich allgemeisner verbreiteten Fettarten anschließen, sind es keine neutrale Fette, sondern settsaure Alkalisalze. Neben diesen enthält das Blut unversfeisdare Fette, die leider außerordentlich mangelhaft ersorscht sind.

Bei weitem die größte Menge des Fetts ist in den Blutkörperschen enthalten, und man muß dieses Verhältniß als ein durch Verswandtschaft bedingtes und andererseits selbst den Bestand der Blutkörperchen bedingendes betrachten. Die farblosen Blutkörperchen sind noch reicher an Fett als die farbigen, wie es der beim Chylus geschilderte Ursprung erklärt.

Schon an einem anderen Orte habe ich darauf aufmerksam gesmacht, daß die namentlich von Berzelius vertretene Ansicht, das Eiweiß und der Faserstoff sollten bestimmte Fette des Bluts zu regel-

mäßigen Trabanten haben, nicht gerechtfertigt ist. Beim Gerinnen schließen diese beiden Eiweißkörper eine bedeutende Menge Fett ein, das jedoch einer physikalischen, keiner chemischen Anziehung folgt 1). Deshalb wäre es auch werthlos, wenn ich Zahlen angeben wollte für das Fett, welches in dieser Weise z. B. dem Faserstoff anhängt.

Das Fett des Bluts pflegt nach Schultz und Lehmann ein festeres zu sein als das des Chylus. Im Blut ist wiederum das Fett des Serums weniger schmierig, leichter frystallisirbar und freier von Farbstoff als das der Körperchen<sup>2</sup>).

#### S. 14.

Unter den Seisen des Bluts hat man von jeher die ölsauren und perlmuttersettsauren Alkalien aufgeführt. Unter diesen findet sich eine saure Ammoniakseise<sup>3</sup>).

Da nun viele Thiere, besonders die Wiederkäuer, in ihren Gesweben eine reichliche Menge Talgstoff führen, so war es zu verwundern, daß kein Natursorscher talgsaure Salze im Blut gefunden haben wollte. Um so willkommener ist die Angabe von Bouchardat und Sandras, daß sie bei Thieren, die mit festem Fett gesüttert waren, auch Stearinfäure im Blut nachweisen konnten.

Aus dem Blut einer Wöchnerin hat Lehmann<sup>4</sup>) bei der Deftillation mit verdünnter Schwefelfäure eine flüchtige Säure erhalten, welche deutlich nach Butterfäure roch. Barruel's Angabe, daß der dem Blut verschiedener Thierarten eigenthümliche Geruch auf den Zusat von Schweselsäure besonders deutlich hervortrete, weist offensbar darauf hin, daß jener Geruch von flüchtigen Fettsäuren herrührt. Und da dieser Geruch bei verschiedenen Thieren sehr verschieden aussfällt, was C. Schmidt wenigstens für Ziegen, Schaase und Katen bestätigen konnte, so hat man allen Grund anzunehmen, daß außer Buttersäure bei verschiedenen Thierarten auch Sapronsäure, Capryls

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungsmittel, Darmftabt, 1850 C. 9.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 198.

<sup>3)</sup> Lehmann, ebenbafelbft G. 199.

<sup>4)</sup> Lehrbuch ber phyfiologischen Chemie, erfte Ausgabe, Bb. I. G. 254.

fäure oder Caprinfäure im Blut vorkommen werden. Es liegt in der Natur der Sache, daß analytische Belege hiefür zur Zeit noch fehlen.

#### §. 15.

Ein nicht verseifbares Fett, welches Boudet entdeckt hat, ist das Serolin, das durch seinen Stickstoffgehalt ausgezeichnet ist.

Es bildet bei gewöhnlichen Wärmegraden perlmutterglänzende Flocken, die bei 36° schmelzen, in kaltem Alfohol wenig, dagegen leicht löslich sind in heißem Alfohol und in Aether.

Man gewinnt das Serolin, wenn man getroknetes Blut mit Wasser auszieht und, nachdem man es wieder getroknet hat, mit siesdendem Alfohol behandelt. Aus der alkoholischen Lösung scheiden sich beim Erkalten die perlmutterglänzenden Floken aus, die mit kaltem Alfohol gewaschen werden.

Noch weniger als das Serolin sind die phosphorhaltigen Fette des Bluts geprüft. Man weiß nur, daß sie, wie die Blutsette übershaupt, vorzugsweise den Blutkörperchen angehören.

Das phosphorhaltige Blutfett wurde immer mit dem entsprechensen hirnsett verglichen. Da es niemals rein dargestellt wurde und alles, was sich hier mittheilen ließe, nur nach den Eigenschaften des hirnsetts vermuthet wird, so will ich dasselbe erst bei den Fetten der Gewebe erörtern. Rees will an venösem Blut einen eigenthümlichen Knoblauchgeruch beobachtet haben, der sich deutlich entwickelte, wenn die Körperchen durch plötliche Bermischung mit Wasser platten 1).

Hinsichtlich der Entstehung der phosphorhaltigen Fette hat Naffe die Bermuthung ausgesprochen, das Eiweiß könne den Phosphor liefern, indem es sich in phosphorfreies Globulin verwandelt?). Es soll je-doch diese ganz sinnige Vorstellung unsre Unwissenheit über einen Gegenstand, der bisher nur wenig Beachtung fand, nicht verbergen.

Rach Bouffingault ift die mittlere Fettmenge des gesunden Bluts 2,4 in tausend Theisen.

<sup>1)</sup> Erbmann und Marchand, Journal fur prattifche Chemie, Bb. XLVI, S. 130.

<sup>2)</sup> S. Raffe, Art. Chylus, in Rub. Magner's Sandwörterbuch S. 243.

#### S. 16.

An die Fette reiht sich auch im Blut ein Körper, der den Wachsearten viel näher steht als dem Fett. Ich meine das sogenannte Galelensett oder Cholesterin, welches sich nach den Zahlen von Marchand, Schwendler und Meissner und von Papen durch die Formel C37 H32 O ausdrücken läßt.

Das Cholesterin krystallisirt in rhombischen Taseln und schmilzt bei 135°. Es ist unlöslich in Wasser und schwer löslich in kaltem Alfohol. In heißem Alfohol und in Aether wird es dagegen leicht gelöst. Bon Seisenwasser und setten Delen wird es ebenfalls ausgenommen. Bon den Hauptarten des Wachses unterscheidet sich das Cholesterin indeß ebenfogut wie von den neutralen Fetten dadurch, daß es sich nicht verseisen läßt.

Eine wichtige Eigenschaft bes Cholesterins besteht in der rosenrothen Farbe, die es bei der Behandlung mit starker Schweselsäure annimmt. Dabei wird das Cholesterin zersetzt in Rohlenwasserstoffe, denen Zwenger den Namen Cholesteriline beilegt.

Aus dem Blut kann man das Cholesterin gewinnen, wenn man das getrocknete, mit Wasser ausgewaschene und wieder getrocknete Blut mit Alfohol auskocht. Beim Erkalten der alkoholischen Lösung scheiden sich zugleich das Serolin und das Cholesterin ab. Erwärmt man diesses Gemenge bis zu etwa 40°, dann schmilzt das Serolin, während das Cholesterin sest bleibt. Letteres ließe sich durch Alkohol waschen.

Becquerel und Robier fanden in 1000 Theilen Blut durchschnittlich 0,088 Cholesterin. Diese kleine Menge kann gewiß durch die Seisen des Bluts gelöst erhalten werden.

Bei den Pflanzenfressern entsteht das Cholesterin des Bluts aller Wahrscheinlichkeit nach aus dem Wachs, das in geringer Menge in ihre Chylus-Gefäße übergeht. Die Art und Weise der Umsetzung ist aber für jest ein unauslösliches Näthsel.

## S. 17.

Von den Fettbildnern ift nur der Zucker im Blut vertreten, und zwar der Traubenzucker, den man, wenn er aus thierischen Körpern gewonnen ist, häusig mit dem Namen Krümmelzucker belegt. Ma=

gendie fand zuerst den Traubenzucker im Blut eines Hundes, der mit stärkmehlreicher Nahrung gesüttert war. Danach lag es sehr nahe, den Ursprung des Zuckers im Blut nur von stärkmehlartigen Stoffen abzuleiten. Aus neueren Bersuchen von E. Schmidt stellt sich indeß heraus, daß bei den verschiedensten Säugethieren, bei Fleischfressern wie bei Pflanzenfressern, Zucker als ein regelmäßiger Bestandtheil des Bluts auftritt. Und hiermit stimmen die Angaben von Bernard und van den Broek völlig überein!).

Weil der Zucker bei Katen in dem Gewebe der Leber auftritt, felbst wenn die Thiere acht Tage lang nichts als Fleisch gefressen hatten (Frerichs)?), so liegt die Vermuthung nahe, daß der Zucker auch im gesunden Zustande aus eiweißartigen Verbindungen gebildet werden könne<sup>3</sup>).

In Folge der Umwandlung, die der Zucker bereits im Berdausungskanal erleidet (vgl. oben S. 198), ist indeß die Menge des Zucksers im Blute immer nur gering. C. Sch midt fand im Blut von Rindern durchschnittlich 0,0071, bei einem Hunde 0,015, bei einer Kaße 0,021 Zucker in 1000 Theilen.

Wenn man bedenkt, daß Milchsäure in den ersten Wegen, und wie wir später sehen werden, auch in den Geweben auftritt, also dießsseits und jenseits der Blutbahn, so wird es mehr als wahrscheinlich, daß sie wenigstens vorübergehend auch im Blute vorsommt. Ist diese Annahme richtig, dann muß die Milchsäure das Blut bald wieder verslassen oder in überaus geringer Menge in demselben enthalten sein. Enderlin, ich und Schloßberger<sup>4</sup>) fonnten im Blut keine Milchsfäure nachweisen.

### §. 18.

Die anorganischen Bestandtheile bes Bluts find Chlornatrium

<sup>1)</sup> Van den Broek in Nederlandsch lancet, 2e ser. Deel VI, p. 108.

<sup>2)</sup> Freriche, Art. Berdauung, in Rub. Bagner's Sandwörterbuch G. 831.

<sup>3)</sup> Bgl. unten Buch V, Rap. I, S. 13.

<sup>4)</sup> Schloßberger hat zuleht große Mengen von Pferbeblut gepruft, ohne Milchfaure zu finden. Bgl. feine Anzeige meiner Physiologie ber Nahrungsmittel in Bierorbt's Archiv fur physiol. Beilfunde, Bb. IX. S. 511.

und Chlorkalium, faure kohlensaure, gewöhnliche phosphorsaure und schwefelsaure Salze der Alkalien, ferner Kalk, Bittererde und Eisensund zum Theil an Phosphorsäure gebunden.

Gegen das Borhandensein der kohlensauren Salze haben sich Enderlin und noch vor Aurzem auch Liebig 1) ausgesprochen. Enderlin erschloß die Abwesenheit kohlensaurer Salze im Blut daraus, daß er in der Asche keine kohlensaure Alkalien fand. Da aber gewöhnliches phosphorsaures Natron und kohlensaures Natron beim Glühen in dreibasisches phosphorsaures Natron verwandelt werden, wobei die Kohlensaure entweicht, so mußte Enderlin annehmen, das phosphorsaure Natron des Bluts sei 3 NaO + PO5. Aus

$$(2 \text{ Na}0 + \text{H}0) + \text{P}0^5 \text{ und Na}0 + \text{C}0^2$$

wird nämlich beim Glüben

## $3 \text{ Na}0 + P0^5$ , H0, C0<sup>2</sup>.

Nun kann aber in dem Blut, das freie Kohlenfäure enthält, dreis basisch phosphorsaures Natron (3 NaO + PO5) unmöglich bestehen, weil sich 3 NaO + PO5 in einer Flüssigkeit, welche freie Kohlenfäure enthält, verwandelt in (2 NaO + HO) + PO5 und NaO + CO2. Troßdem läugnet Enderlin die Gegenwart von

(2 NaO + HO) + PO $^5$  im Blut, weil sonst in der Asche nicht dreisbassisch phosphorsaures Natron (3 NaO + PO $^5$ ), sondern phrophosphorsaures Natron (2 NaO + PO $^5$ ) vorkommen müßte.

Enderlin setzt also, um dreibasisch phosphorsaures Natron im Blut nachzuweisen, voraus, daß kohlensaures Natron im Blut sehle, und umgekehrt nimmt er an, daß dreibasisch phosphorsaures Natron im Blute fertig gebildet sei, um mit der von ihm beobachteten Abwesenbeit des kohlensauren Natrons in der Asche zugleich die Abwesenbeit deskohlensauren Natrons in der Asche zugleich die Abwesenbeit deskelben im Blut annehmen zu dürfen. Das heißt: er beweist das eine Mal seine Annahme mit einer Voraussetzung, und das and dere Mal die Voraussetzung mit seiner Annahme.

Es ift überdies nach meinen Beobachtungen unrichtig, daß bie Afche nicht aufbrauft, wenn man sie vorsichtig mit Säuren versetz').

<sup>1)</sup> Liebig's Thierchemie, britte Auflage 1846, G. 57.

<sup>2)</sup> Jac. Moleschott, bie an Basen gebundene Rohlenfäure bee Blute; in Donsbers, van Deen und Moleschott, hellanbifchen Beitragen, Bb. I, S. 169.

Wenn aber auch das Blut ausnahmsweise eine Usche liefern sollte, die kein kohlensaures Alkali mehr enthält, so wäre das nur ein Beweis, daß die Menge des gewöhnlichen phosphorsauren Natrons groß genug war um das kohlensaure zu zersehen. Denn letteres ist im Blut auss Entschiedenste nachgewiesen von van Enschut, Marchand, mir, Lehmann und Mulber. Berdeil, ein Schüler Liebig's, hat unfre Angaben neulich bestätigt für die Blutasche von Menschen, Ochsen, Kälbern, Schaafen, Schweinen, und zwar bei thierischer und gemischeter Kost sowohl, wie bei ausschließlich pflanzlicher Nahrung 1).

Wegen der gleichzeitigen Anwesenheit der freien Kohlenfäure im Blut ist das kohlenfaure Salz, wie es auch früher Liebig that, für doppeltkohlenfaures Natron zu halten.

Dem gewöhnlichen phosphorsauren Natron verdankt das Blut seine alkalische Reaction. Es ist also klar, daß die Menge der freien Kohlensäure nicht groß genug ist, um jene alkalische Beschaffenheit zu verdecken. Lehmann konnte Froschblut, das vorher schon mit Koh-lensäure vermischt war, mit doppelt kohlensaurem Natron versehen, und doch wurde in demselben ein rothes Lackmuspapier gebläut<sup>2</sup>).

Einer Angabe von Schmidt und Naffe, daß bas Blutwaffer bes Dofen fein Gifen enthalte, muß ich nach meinen Beobachtungen Wenn G. Rofer3) aus der Menge der Phosphor= widersprechen. faure, welche er in der Afche zu gering fand, um mit dem Ralf und der Bittererde die Salze 3 Ca0 + PO5 und 3Mg0 + PO5 zu bilden, ableitet, es fonne im Blut fein phosphorfaures Gifen enthalten fein, fo ift der Schluß tein zwingender. Wenn die Phosphorfaure nicht binreicht, um den Ralf und die Bittererde zu fättigen, fo muß ja ohne= dies ein Theil diefer Erden mit einer anderen Saure verbunden ge= wefen fein, oder Calcium und Magnesium mit einem Zünder. Schwefelfaure konnen Ralt und Bittererde im Blut nicht gebunden fein, weil fie durch das toblenfaure Alkali in toblenfaure Erden ver-Bielleicht ift fohlensaurer Ralf, dem wir spä= wandelt werden müffen. ter in den Geweben begegnen werden, im Blut mittelft des Chlorna=

<sup>1)</sup> Berbeil, in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXIX, G. 94-97.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 169.

<sup>3)</sup> Rofer in Liebig und Bohler, Annalen Bb. LXXIII, G. 339.

triums und Chlorkaliums, die noch von der freien Kohlenfäure und pragnischen Stoffen unterstützt fein mogen, gelöft.

Riefelerde fand zuerst Henneberg im Bogelblut, später wies Millon diefelbe im Blut des Menschen, Weber im Rindsblut nach 1).

Nach den neuesten Untersuchungen Chatin's enthalten Landund Wasserthiere, sowohl wie die Pflanzen, Jod. Er fand diesen Zünder z. B. in Lymnaeus, Blutigeln, Krebsen, Gründlingen, Fröschen, Wasserhühnern, Wasserratten, aber wie gesagt auch in Thieren, die ausschließlich dem Lande angehören<sup>2</sup>). Demnach hat man aller Wahrscheinlichseit nach auch im Blut Jodkalium anzunehmen, welches die Pflanzenfresser so häusig in ihrer Nahrung erhalten können.

Fluorcalcium wurde im vorigen Jahre von Wilson im Blute nachaewiesen 3).

Außer dem Gifen find noch andere Metalle im Blut mahrgenommen worden. Um natürlichsten ift wohl das von Wurger beobach= tete Borfommen des Mangans, welches das Gifen überhaupt fo ftetig begleitet. Deschamps fand aber auch Rupfer4), eine Beobachtung, die von Sarzean, Millon und Anderen bestätigt ward. Millon erhielt Blei, Durocher, Malaguti und Sarzeau Silber aus Ddfenblut 5). Aus dem Borkommen Diefer Metalle in der Acererde und in verschiedenen Gewässern, aus welchen sie in einige Pflanzen übergeben können, wird es erflärlich, daß das Auftreten derfelben im Blut möglich ift. Alls regelmäßige Bestandtheile find fie bei höheren Thieren nicht zu betrachten, wie denn auch Melfen 3 im Blut fein Rupfer finden konnte. Manche niedere Thiere scheinen aber regelmäßig Rupfer im Blut zu führen. Sarleg und von Bibra fanden viel Rupfer in dem Blut der Weinbergichnecke, ja in dem Blut der Afcidien und Cephalopoden fogar Aupfer und fein Gifen, fo daß man allerdings auf die Bermuthung fommen muß, das Rupfer möchte bei diefen Thie-

<sup>1)</sup> Beber in Poggenborff's Annalen, Bb. LXXXI, G. 410.

<sup>2)</sup> Chatin, Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII p. 241.

<sup>3)</sup> Froriep's Notizen, 1850 No. 215.

<sup>4)</sup> Erbmann und Marchand, Journal für praftifche Chemie, Bb. XLVI, S. 115. 116.

<sup>5)</sup> Chendaselbst Bb. XLIX, S. 435.

ren zum Farbstoff des Bluts in einem ähnlichen Berhältniß stehen, wie das Eisen zum hämatin der Wirbelthiere.

Titanfäure endlich will Rees im Blut beobachtet haben. Allein diese Säure wurde weder von Balentin und Brunner, noch von Marchand wiedergefunden.

#### S. 19.

Aus den Zahlen von Dénis, Richardson und Rasse besrechnet Häser als mittleren Salzgehalt in tausend Theilen Mensschenblut 6,88, von denen 6,36 auf die Chloralfalimetalle und die alkalischen Salze, 0,52 auf die Erdverbindungen kommen 1). Sehr nahe stimmen mit jener Zahl die neuesten Angaben von Berdeil und Stölzel überein; jener fand im frischen Blut im Mittel 6,45 Asche? dieser im Ochsenblut etwa 7,0 in tausend Theilen 3).

Nach den Untersuchungen E. Schmidt's ist die Menge der Salze in den Blutkörperchen viel geringer als im Serum. Lehmann, fand im Serum des Venenbluts eines Pferdes 8,35 Salze auf taufend Theile, im feuchten Blutkuchen 8,19, und indem er nach einer wahrscheinlichen Schätzung das im Blutkuchen eingeschlossene Serum abzieht, berechnet er für 1000 Theile feuchter Blutkörperchen einen Salzgehalt von nur 6,48 bis 6,81 4).

Die Menge des Wassers beträgt als Mittel aus den Untersuschungen von Lecanu, Nasse, Simon, Richardson, Becquezel und Rodier 789,75 in 1000 Theilen.

Unter den anorganischen Bestandtheilen des Bluts sindet sich nach dem Wasser das Rochsalz in der reichlichsten Menge. Ueberhaupt herrscht in dem Blut das Natron weit über das Kali vor. Nach Liebig und Henneberg kommen im Blut des Ochsen auf 100 Theile Natron nur 5,9 Kali, und Enderlin hat kürzlich dieses Berhältniß

<sup>1)</sup> Safer, a. a. D. S. 12.

<sup>2)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXIX. S. 97. Es heißt bort gewiß burch einen Druckseller ober Schreibsehler 6,45 p. C. statt 6,45 p. M.

<sup>3)</sup> Stölzel, ebenbaselbst Bb. LXXVII. S. 257.

<sup>4)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II. G. 176.

für den Menschen bestätigt 1). Bon den Erden hat nach Liebig der Ralf das Uebergewicht über die Bittererde. Ich selbst habe im Ochfenblut nur Spuren von Bittererde gefunden, ebenso Dénis im Blut des Menschen.

Nach dem Kochsalz sind die kohlensauren und phosphorsauren Alfalien im Blut am reichlichsten vertreten, und zwar sind mehr Nequivalente des kohlensauren als des phosphorsauren Alkalis im Blut enthalten 2).

Durch eine portreffliche Untersuchung von C. Schmidt, einem der geistvollsten Forscher auf dem Gebiet der Physiologie des Stoffwechsels, haben wir vor Aurgem bereits im Blut eine folche Trennung ber anorganischen Stoffe nach ber Bermandtschaft organisirter Formbestandtheile kennen gelernt, wie sie bereits früher, namentlich durch Liebig, in den Geweben an iconen, leuchtenden Beifvielen ermittelt murbe. Schmidt hat nämlich durch fprechende Zahlen bewiesen, daß in den Blutkörperchen vorzugsweise das Rali und die Phosphorfäure, in der Blutfluffigfeit dagegen vorherrichend das Natron, die Erden, die schwefelfauren und die fohlenfauren Salze enthalten find. Go findet fich das Chlorkalium größtentheils in den Blut= forverchen, von denen Bergelius bereits behauptete, daß fie fein Rochfalz enthielten 3), bas Chlornatrium nebst einem fleinen Theil des Chlorkaliums in der Blutflüffigfeit. Und da das Chlornatrium im Blut überhaupt bedeutend über das Chlorfalium vorherricht, fo versteht es sich von felbst, daß die Blutfluffigfeit durch ihren Chlor= gehalt die Körperchen weit übertrifft. Gang in berfelben Beife find in der Fluffigfeit die organischen Stoffe nur an Natron gebunden, in den Körverchen dagegen an Kali und Natron

Um deutlichsten ergeben sich diese Unterschiede nach Schmidt's Bablen an dem Blut des Menschen, mahrend unter den Saugethieren

<sup>1)</sup> Enderlin, in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV. G. 151.

<sup>2)</sup> Jac. Moleschott, a. a. D. G. 174.

<sup>3)</sup> Naffe, Art. Blut, S. 92. Neuerdings hat Enderlin ebenfalls eine Bestfätigung dieser Angabe geliesert. Bei einer Frau, die vor 4½ Monaten geboren hatte, fand er für die Afche bes ganzen Bluts das Bethältniß bes Natrons zum Kali wie 100: 3,8, für die Ernorasche wie 100: 418,0 und ein anderes Mal wie 100: 354,0. Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXV. S. 151.

jenes Berhältniß der Alfalien bei den Pflanzenfressern, bas der Säuren bei den Fleischfressern deutlicher ausgeprägt ift 1).

Für das Ochsenblut fand ich Schmidt's Angaben, die ich als eine der schönften Bereicherungen unseres physiologischen Wissens von der Materie betrachte, hinsichtlich der Alkalien und der Phosphorfäure so deutlich bestätigt, daß ich dieselben qualitativ zeisgen konnte.

Nach Schmidt's Beobachtungen sind die Verhältnisse der anorganischen Bestandtheile zu den Körperchen und der Flüssigseit des Bluts so sest, daß sie durch die Nahrung ebenso wenig wie durch den Bolksstamm verändert werden. Es wiederholt sich also hier die Verwandtschaft zwischen organisirten Formbestandtheilen und anorganischen Stoffen, die ich oben sür das Pflanzenreich erörterte. Diese Verwandtschaft ist es, welche die Menge und die Jusammensehung der Aschen nothwendigen Gesehen unterwirft. Die hierher gehörigen Thatsachen sind leicht zu ermitteln. Daß Schmidt sich aber diese Fragen zur Beantwortung vorlegte, das zeigt nach meiner Meinung, daß er weiß, auf welchem Felde am meisten zu erndten ist.

### S. 20.

Ueber die Menge des Bluts besitzen wir absolut so wenig zuverlässige Zahlen, daß mir für den Plan dieses Werks eine Mittheis lung der vorliegenden Untersuchungen nutios schiene. Darum erwähne ich nur, daß nach Valentin, dessen Berfahren zur Bestimmung der Blutmenge unstreitig das sinnreichste ist, der Mensch mehr Blut besitzt als irgend ein Thier.

Hinsichtlich der Mengenverhältnisse der einzelnen Blutbestand= theile zeigen die Thiere große Unterschiede, welche der Berschiedenheit der Arten entsprechen. Es eröffnet sich hier ein weites Gebiet der Forschung, auf dem erst wenige Thatsachen die Geltung vernünftiger Gesetze gewonnen haben. Allein auch diese Anfänge sind der Beach= tung werth.

Im Allgemeinen besigen die Bogel, aber auch die Amphibien und die Kische weniger Giweiß in ihrem Blut als die Säugethiere.

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II. S. 178, 179. Moleschott, Phys. bes Stoffwechfels.

Nur ist dies leider eine Regel, von welcher sehr erhebliche Ausnahmen befannt sind. So sand Simon den allerhöchsten Eiweißgehalt im Blut der Kröte, Prévost und Dumas eine sehr hohe Zahl beim Aal, und in der Reihe der beiden letztgenannten Forscher macht auch die Ente eine Ausnahme von der Regel, die sonst auf das Blut der Bögel die beständigste Anwendung sindet 1). Unter den Säugesthieren selbst zeichnet sich das Pserdeblut durch einen hohen Eiweißsgehalt aus (Prévost und Dumas, Simon).

Der Faserstoff ist nach Berthold und Nasse im Blut der Bögel reichlicher vertreten als in dem der Säugethiere und bei diesen nach Nasse und Simon wieder viel reichlicher als bei den kaltblüstigen Wirbelthieren 2). Unter den Säugethieren übertrifft das Blut der Pflanzenfresser durch seinen Faserstoffgehalt das der Fleischfresser, ein Beispiel, das in sehr einleuchtender Weise den die Nahrung überswindenden Einsluß der Art besundet. — Uebrigens sehlt der Faserstoffgauch den wirbellosen Thieren nicht. Schmidt sah blasse Fasersstoffgerinnsel im Blut der Teichmuschel.

Wegen der unzuverlässigen Scheidung des Globulins und des Farbstoffs beziehen sich die Angaben der Mengenverhältnisse dieser Stoffe gewöhnlich auf die Blutkörperchen im Ganzen. Durch den Reichthum derselben steht das Schwein obenan, dann folgen die Bözgel, welche die Mehrzahl der Sängethiere übertreffen. Den Sängethieren stehen die Amphibien näher als die Fische; die Landschildkröte nähert sich den Bögeln nicht nur in ihrem ganzen Bau, sondern auch im Neichthum an Körperchen (Prévost und Dumas). R. Wagener stellt viele Ningelwürmer in Sine Neihe mit den Amphibien. In nachstehender Neihensolge sand er aber allemal das Blut der später genannten Gruppe ärmer an Körperchen: Ascidien und Cephalopoden, die höheren Krustenthiere, die Inselten und Arachniden, die Acephalen — mit Außnahme der Ascidien —, die Sephalophoren und die niederen Krustenthiere.

So weit wir Bestimmungen der Globulinmengen (Simon) und des hämatins (Naffe) einzeln besitzen 3), stimmen dieselben im

<sup>1)</sup> Bgl. Raffe's erichopfende Monographie, G. 146.

<sup>2)</sup> Ebendafelbst, S. 144.

<sup>3)</sup> Gbenbafelbft, G. 137, 138.

Allgemeinen mit jenen Angaben für die Blutforperchen überein. E. 3. 2B. von Baumhauer fand indeß einen höheren hamatingehalt im Blut des Dehfen als irgend ein anderer Forscher in dem Blute von irgend einem anderen Thier (25,19 in 1000 Th.), ob er gleich das hämatin forgfältig von den begleitenden Gimeifftoffen trennte 1).

Mit dem Reichthum an Samatin halt die Dunkelheit der Blutfarbe ziemlich gleichen Schritt. Go ift bas Blut ber Schweine bas dunkelfte von allen, aber auch bas ber Ochfen, welches mehr Sämatin enthält als das der Menschen, ift dunkler als diefes. Die bellften Blutarten unter ben Saugethieren, die der Schaafe, Ragen und Biegen, besiten auch am wenigsten hämatin 2).

Eine febr große Berschiedenheit zeigt der Fettgehalt des Bluts verschiedener Thiere. Die Bögel enthalten durchschnittlich weniger Fett als die Saugethiere. Jedoch bei den Bogeln fand Raffe 3) gerade Die allergrößten Schwanfungen. Unter den Säugethieren übertreffen die Fleischfresser und die von gemischter Roft lebenden die Pflanzen-In dem Blut von hunden und Schweinen fand Raffe ben Fettgehalt ziemlich gleich. Das Blut der Pferde enthält weniger Fett als das ber hunde, am wenigsten aber das Blut von Schaafen und Simon erhielt aus Ochsenblut viel mehr, ziemlich gleich viel 4), E. J. W. von Baumhauer viel weniger Fett als Raffe in dem Blut der hunde. Bon Baumhauer fand fogar beim Doffen weniger (0,19) als Raffe bei Ziegen und Schaafen (0,5 - 1,0 in 1000 Th.). Rach Lehmann 5) ware das Blut ber Raupen bas fettreichste von allen.

In dem Blut von Raupen gelang es Lehmann bisweilen auch Buder nachzuweisen. Sofern man aus ben oben (S. 251) mitgetheil= ten Zahlen Schmidt's einen allgemeinen Schluß zu ziehen berechtigt ift, scheint das Blut der Fleischfresser (Sunde, Kapen) mehr Buder zu führen als das der Pflanzenfreffer (Rinder).

<sup>1)</sup> Mulder, Scheikundige onderzoekingen, Deel I. p. 519, 520.

<sup>2)</sup> Maffe, a. a. D. S. 76, 138.

<sup>3)</sup> Chenbafelbft, G. 164.

<sup>4)</sup> Erbmann und Mardand, Journal fur praftifche Chemie, Bb. XLIII.

<sup>5)</sup> Lehmann, a. a. D. II. S. 248.

In dem Wassergehalt stehen nach Nasse's Bestimmungen 1) die Bögel den Säugethieren nach; dem entsprechend besitzt das Blut der Bögel durchschnittlich ein höheres specisisches Gewicht als das der Säugethiere. Um überhaupt zu zeigen, wie nahe das specisische Gewicht mit dem Wassergehalt in umgekehrter Richtung steigt und 'fällt, stelle ich hier die Zahlen für den Wassergehalt und das specisische Gewicht einer Reihe von Thieren zusammen. Wo kein Name genannt ist, haben wir die Bestimmungen Nosse zu verdanken 2).

| Wassergeh   | alt. Specifisches Gewicht.  |
|---|---|
| Fische . 865,3  | Mittel aus 3 Bestimmun= 1035 Mittel aus Davy's gen von Prévost und Bestimmungen bei 7 Dum as bei 3 verschiede= Arten. |
| Frost . 884,6   | Prévost und Dumas. 1040 J. Davy.  |
| Ziege . 848<br>Schaaf . 847<br>Kaninchen 821          |   |
| Pferd . 820<br>Kahe . 807<br>Ochs . 793<br>Hund . 791 | 1054,5 im Mittel 1052,3   |
| Schwein 773   | 1060  |
| Taube . 774<br>Huhn . 770                             |   |

Man sieht die Abweichungen sind kaum der Rede werth. Und doch würden sich ziemlich große Unterschiede aus dem schwankenden Fettgehalt des Bluts erklären lassen. Das Blut der Ziegen und Schaase ist indeß so wasserreich, daß es troß seiner Fettarmuth das leichteste unter den Säugethieren darstellt. Aus dem Wasserreichthum des Schaasbluts erklärt Schult die größere Neigung des Serums desselben, sich durch Lösung des Hämatins zu röthen.

<sup>1)</sup> Masse, a. a. D. S. 132.

<sup>2)</sup> Chentafelbft, C. 82, 83, 132.

Uebrigens besteht kein einsaches gerades Verhältniß zwischen der Menge des Wassers im ganzen Blut und der Menge des Serums, die sich über dem Kuchen ansammelt. Das Schaasblut giebt zwar sehr viel, das Schweineblut sehr wenig Serum, wie man es nach dem Wasserzgehalt erwarten sollte. Allein das Pserdeblut, das im Wasserreichtum dem Schaasblut so nahe steht, liefert sehr wenig, das wasserzärmere Hundeblut dahingegen sehr viel Serum. Natürlich sind hier die Mengen der Blutkörperchen und des Faserstoffs von großem Sinssluß. Bei Schaasen und Ziegen ist die Menge der Blutkörperchen gering, beim Pferde beinahe so groß wie beim Schwein.

Ich habe oben bereits bemerkt, daß nach henneberg, Liebig und Enderlin im Blut des Ochsen und des Menschen das Verhält=niß des Natrons zum Kali ziemlich übereinstimmt. Im Blut des Hammels fand Enderlin merkwürdiger Weise gar kein Kali, wähsrend sich im Blut von Kälbern und Tauben die Kalimenge beinahe bis zur Hälfte des Natrons erhob 1).

Das Blut der Teichmuschel zeichnet sich aus durch seinen Reich, thum an Kalf. Nicht nur ist das Eiweiß desselben meist an Kalf gebunden, sondern es schießen beim Verdunsten Krystalle an, welche dem Gaylussit ähnlich sind und aus kohlensaurem Kalk mit etwas kohlensaurem Natron bestehen (E. Schmidt).

Auf den Aupfergehalt des Bluts der verschiedenen Abtheilungen der Weichthiere wurde bereits hingewiesen. Unter den Cephalophoren haben es Harles und von Bibra im Blut der Weinbergschnecke gefunden, unter den Acephalen bei den Ascidien und endlich bei den Cephalopoden. Dem Blut der untersuchten Kopflosen und Kopffüser sehlte das Eisen.

Die Beobachtung Schmidt's, daß die phosphorsauren Salze vorzugsweise den Blutkörperchen angehören, sindet eine sehr hübsche Bestätigung in Nasse's Angabe, nach welcher das an Körperchen reiche Blut der Schweine, Gänse, Hühner viel Phosphate enthält, während das Blut von Schaasen und Ziegen arm ist an Blutkörperchen, so wie an phosphorsauren Salzen.

<sup>1)</sup> Enberlin, in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV. G. 151.

### S. 21.

Individualität, Alter, Gefchlecht und verschiedene Lebenszustände äußern einen gesetymäßigen Ginfluß auf die Mischung des Bluts, der zum Theil für die einzelnen Bestandtheile in Zahlen ermittelt ift.

Wenn ich hier Lecanu's Angabe niederschreibe, daß das lymphatische Temperament sich durch ein wasseriches Blut auszeichne mit weniger Blutkörperchen und mehr Eiweiß als das sanguinischeholerische besit, so geschieht es weniger, weil ich glaube, daß damit jene Hauptunterschiede der Individualität bereits auf eine sichere stoffliche Grundlage zurückgeführt seien, als zum Wahrzeichen, daß wesentliche Unterscheidungen menschlicher Gemüthsanlagen noch ihrer stofslichen Begründung harren.

Die alten Aerzte schrieben setten Menschen wenig Blut zu. Schult giebt an, daß er die Blutmenge bei einem gemästeten Ochsen um 20—30 Pfund geringer fand, als bei mageren Thieren. Bastentin hat jedoch bemerkt, daß fette Körper mehr Blut in den Haarsgefäßen zurückbalten.

Sinsichtlich der verschiedenen Lebensalter besitzen wir eine lehr= reiche Bergleichung des Bluts des Kötus mit dem des Mutterkuchens von Poggiale 1). Rach diefer Untersuchung enthielt das Blut des Kötus weniger Baffer, mehr Blutforperchen und mehr Gifen als das ber Erwachsenen; Giweiß und Fett zeigten feinen Unterschied. die Jungen von hunden, Raten, Kaninchen und Tauben stellte sich bas Berhältniß in Betreff der Blutförverchen als ein nicht beständiges beraus, was fich gang einfach baraus ergiebt, bag Poggiale nicht mit dem Blut Erwachsener überhaupt, sondern mit dem Blut bes Mutterkuchens verglichen hat (fiehe unten Blut in der Schwanger= fchaft). Naffe 2) fand im Blute neugeborener Kinder weniger Fafer= ftoff als in dem Erwachsener, was sich jedoch beim Ralb nicht bestätigte. Bur Zeit der Geschlechtsreife nimmt nach demselben Forscher ber Kaferstoff des Bluts zu, und bei alten Leuten fab Raffe der gewöhn= lichen Behauptung entgegen feine Berminderung. Denis fand im Blut Erwachsener weniger Giweiß als in dem der Rinder, mahrend

<sup>1)</sup> Bergelius, Sahresbericht, XXVIII. S. 496.

<sup>2)</sup> Masse, a. a. D. S. 143.

Simon bei Dofen das umgefchrte Berhaltnif beobachtet bat. Bemerkenswerth ift es, daß der Faferftoff in verschiedenen Lebensaltern verschieden geartet zu sein scheint; das Blut der Neugeborenen giebt nach Raffe wenig Gerum, weil fich ber Ruchen unvollfommen zufammenzieht. Aus dem Blutfuchen der Erwachsenen wird mehr Ge= rum ausgedrückt als aus dem der Greife 1). Das Blut junger hunde entbalt mehr Rett als das von alten, ebenfo Ralberblut mehr als Ochsenblut (Naffe). Simon dagegen fand bei Rälbern in 1000 Theilen 4,19, bei Ochsen 5,59 Wett. Becquerel und Rodier 2) wollen das Cholesterin im Blut von Greifen vermehrt gefunden haben. eine Beobachtung, die wegen der Kleinheit der Zahlen gewiß eine Bestätigung wünfchenswerth macht. Ueber das Berhalten der anorganischen Bestandtheile besitzen wir nur Lehmann's Mittheilung. daß das Blut von Rindern weniger Salze führt 3), und eine vereingelte Angabe Enderlin's, nach welcher bas Blut junger Thiere im Raligehalt das Blut der alten beständig übertreffen foll 4).

Beibliche Thiere besitzen nach Valentin, mit dem jedoch Schult für Ochfen und Rühe nicht übereinstimmt, weniger Blut als die mannlichen. Lecanu, Denis und Gimon fanden in bem Blut ber Männer weniger Giweiß als in dem der Frauen. Unterschiede in Betreff des Gehalts an Faserstoff, die durch das Geschlecht bedinat mären, find bisher nicht mit deutlichen Zahlen belegt. Indeß foll bas Blut der Männer langfamer, zugleich aber fester gerinnen als bas der Krauen. Die Menge der Blutforperchen ift im Blut der Männer weit größer als bei ben Frauen (Lecanu, Simon). Dagegen fand Becquerel das Frauenblut reicher an Fett. Im Waffergehalt des Bluts der beiden Geschlechter konnte Raffe 5) wenig Unterschied beobachten; er giebt jedoch an, daß bas Blut des Weibes mehr Gerum liefert 6), und in dem Gerum fand C. Schmidt bei Frauen mehr Baffer

<sup>1)</sup> Raffe, ebenbafelbft, G. 124.

<sup>2)</sup> Chenbafelbft, G. 164.

<sup>3)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II. G. 245.

<sup>4)</sup> Enberlin, Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV. G. 152 in ber Rote.

<sup>5)</sup> Maffe, a. a. D. S. 132.

<sup>6)</sup> Ebenbafelbft, G. 124.

(917,15) als bei Männern (908,84). Ebenso Becquerel und Rodier im ganzen Blut der Männer 779,0, der Frauen 791,1. Nach Lehmann's Angabe<sup>1</sup>) beträgt der Salzgehalt in 1000 Theilen des Serums der Männer etwas mehr (8,8), als in 1000 Theilen des Serums der Frauen (8,1). Durch den größeren Serumgehalt des Frauenbluts erklärt es sich, daß dieses trotzem im Ganzen mehr lösliche Salze enthalten kann.

Vor dem Eintritt der monatlichen Reinigung haben Becques rel und Robier und Rasse ein Sinken der Blutkörperchen beobsachtet.

In dem Menstrualblut selbst, das sich durch Reichthum an Waffer auszeichnet (etwa 840)2), ist gar kein Faserstoff enthalten (Jul. Bogel, E. Schmidt, Lehmann).

Mährend nach Denis das Eiweiß in der Schwangerschaft fich etwas vermindert, bat Raffe eine bedeutende Faserstoffvermehrung in dieser Zeit beobachtet3). Die Menge der Blutforperchen nimmt ab (Becauerel und Rodier, Raffe). Natalis Guillot und Felir Leblanc wollen neulich das Auftreten des Rafeftoffs als etwas Gigenthumliches für bas Blut ftillender Frauen in Unfpruch nehmen 4). So mahrscheinlich eine Bermehrung Dieses Rorpers, der regelmäßig im Blut porfommt, mabrend der Zeit der Milchabsonderung fein mag, fo haben doch jene Forscher dieselbe feineswegs erwiesen5). Milchiges, fettreiches Gerum foll nach Raffe bei fcwangeren Frauen baufiger gefunden werden als fonft. Die Regel, daß Weiberblut durch Die Menge bes Gerums das Männerblut übertrifft, erleidet für die Beit ber Schwangerschaft eine Ausnahme (Raffe)6). Tropbem ift bas Blut mabrend berfelben reicher an Waffer, mas hauptfächlich bie Bermehrung des Kaferftoffs und die Berminderung des Giweißes erflären müßten.

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II. S. 241. Es heißt wahrscheinlich in Folge eines Schreibsehlers 8,8% und 8,1% statt 8,8 p. M. und 8,1 p. M.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. G. 251.

<sup>3)</sup> Nasse, a. a. D. S. 143.

<sup>4)</sup> Gazette des hopitaux, 17. Octobre, 1850, p. 492.

<sup>5)</sup> Wgl. meine Mittheilung in Vierorbt's Archiv fur phyfiologifche Seilfunde, 1851.

<sup>6)</sup> Maffe, a. a. D G. 124.

In Betreff der anorganischen Bestandtheile will Ender lin nach der Niederkunst Beränderungen beobachtet haben. Nach seinen Bestimmungen, die man nur zahlreicher wünschen könnte, würde das Blut der Frau nach der Geburt des Kindes eine Bermehrung der Bitterserde, eine Berminderung des Kalks und des Chlors zeigen. Die sehr bedeutende Zunahme des Eisens, welche Ender lin gesunden hat, entsspricht der Steigerung der Blutkörperchen, die nach der Niederkunst stattsindet. Ich theile Ender lin's 1) Zahlen hier mit, weil sie so deutlich sprechen, daß sie zu näherer Prüfung dringend auffordern müssen.

| In 100 Theilen<br>Afche. | Sechster Monat<br>der Schwanger-<br>schaft. | 1½ Monat vor<br>der Riederkunft. | 4 Monate nach<br>der Niederkunft.                   |
|--------------------------|---|----------------------------------|---|
| Ralf                     | 58,43<br>8,64                               | 2,44<br>0,70<br>62,96<br>8,05    | 1. II.<br>1,62 1,63<br>1,62 1,57<br>57,12<br>16,20. |

Enderlin hat in Einem Fall in der Blutasche einer stillenden Mutter einen großen Reichthum an Kali wahrgenommen. Im sechseten Monat der Schwangerschaft verhielt sich in der Asche des Serums das Natron zum Kali wie 100: 1,6, 1½ Monat vor der Geburt wie 100: 1,2, 4 Monate nach der Geburt endlich wie 100: 3,8°).

Wenn in späteren Jahren die Regeln bei Frauen ganz ausbleiben, dann findet nach Becquerel und Robier und nach Nasse von Neuem ein Sinken der Blutkörperchen statt.

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV, S. 152, 153.

<sup>2)</sup> Ich habe Enberlin's Zahlen für das Kochsalz in der Folgerung nur auf das Chlor bezogen, weil das Kali in der Asche nicht bestimmt war und alles Chlor von jenem Chemifer als Chlornatrium berechnet wurde.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 151.

## §. 22.

Wenn die Nahrung reich ist an Eiweißtörpern, dann nimmt der Eiweißgehalt des Serums zu.1). Dasselbe hatten früher schon Prout und Nasse für den Faserstoff angegeben, dessen Bermehrung im ganzen Blut bei eiweißreicher Diät am sichersten von Lehmann ermittelt wurde. Lehmann fonnte in seinem Blut durch die Nahrung den Faserstoffgehalt von 2,29 bis auf 6,65 in tausend Theilen steigern, das Siweiß dagegen nur von 51,01 bis 62,75°). Nasse hat in Folge großer Kochsalzgaben eine Berminderung des Faserstoffs³), Poggiale beim Zusaß von Kochsalz zur Nahrung eine Bermehrung der Blutförperchen bevbachtet⁴).

Hinsichtlich des Fetts hat zwar Boufsin gault berichtet, daß die Menge desselben im Blut durch die Nahrung nicht verändert werde. Allein Naffe sah den Fettgehalt im Blut von Gänsen schwanken von 1,5 bis 70,8 in 1000 Theilen 5).

Eine Steigerung des Wassergehalts des Bluts durch aufgenommene Getränke scheint nur sehr vorübergehend stattzusinden. Schult behauptet zwar, daß in 1000 Theilen Ochsenblut das Wasser bei reich-lichem Trinken um 57 zunehmen kann; dagegen läugnet aber Déonis beim Menschen jede Veränderung, und auch Nasse schreibt der Aufnahme des Getränks einen geringen Einfluß auf die Dichtigkeit des Blutwassers zu 6). Durch einen reichlichen Zusat von Kochsalz zur Nahrung findet eine Abnahme des Wassergehalts statt (Poggiale).

Einen sehr großen Einfluß übt die Diät auf die Salze des Bluts. Die vortrefslichen Untersuchungen, welche Verdeil in Lie=big's Laboratorium verrichtete, haben gelehrt, daß Brod und Kör=ner, die bekannt sind durch ihren Reichthum an phosphorsauren Sal=

<sup>1)</sup> Raffe, a. a. D. S. 198.

<sup>2)</sup> Bgl. Lehmann, Lehrbuch ter physiologischen Chemie, erfte Ausgabe Bb. I. S. 191.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 144.

<sup>4)</sup> Poggiale, in Comptes rendus. 1848, XXV, p. 110.

<sup>5)</sup> Raffe, a. a. D. G. 164.

<sup>6)</sup> Maffe, a. a. D. S. 128. 131.

zen, die Menge der phosphorsauren Alfalien im Blut vermehren. Kräuter dahingegen verringern die Menge der Phosphate, während sie eine ansehnliche Zunahme der kohlensauren Salze bewirken. So stellte sich je nach der Nahrung zwischen der Phosphorsäure und der Rohlensäure ein umgekehrtes Verhältniß heraus. Aber auch Verdeil hat immer Kohlensäure in der Asche gefunden.).

Poggiale fah durch reichlichen Kochfalzgenuß die Menge der Salze überhaupt und namentlich das Rochfalz im Blut zunehmen.

### §. 23.

Damit man die quantitative Zusammensetzung des Bluts und des Chylus überblicken könne, stelle ich hier für die beiden Flüssigkeizten Zahlen zusammen, die wir für einen Pflanzenfresser und einen Fleischfresser besitzen.

| In 1000 Theilen. | Pferd?). |         | Rape.<br>Nasse. |         |
|------------------|----------|---------|-----------------|---------|
|                  | Blut.    | Chylus. | Blut.           | Chylus. |
| Rörperchen       | 92,80    | 4,00    | 115,90          | 3)      |
| Kaserstoff       | 2,80     | 0,75    | 2,40            | 1,3     |
| Eiweiß           | 80,00    | 31,00   | 61,00           | 48,93)  |
| Extractivstoffe  | 5,20     | 6,25    | 15              |         |
| Fett             | 1,55     | 15,00   | 2,70            | 32,7    |
| Shlornatrium     | _        | _       | 5,37            | 7,1     |
| Ulfalisalze      | 6,70     | 7,00    | 1,63            | 2,3     |
| Erdsalze         | 0,25     | 1,00    | 0,49            | 2,0     |
| Fisenoryd        | 0,70     | Spuren  | 0,51            | Spuren  |
| Wasser           | 810,00   | 935,00  | 810,00          | 905,7   |

<sup>1)</sup> Berbeil's Arbeit, eine ber wichtigsten, bie wir ber Anregung Liebig's in bieser Richtung verbanken, findet sich in Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXIX, S. 94-97. Die aussührliche Mittheilung von Berbeil's Bahlen gehört ber Physiologie ber Nahrungsmittel."

<sup>2)</sup> Die Bahlen find bie Mittel aus mehren Bestimmungen, wie sie von S. Nasse (Art. Chylus S. 234) mitgetheilt wurden.

<sup>3)</sup> Beim Chylus ber Rate hat Raffe bie Körperden mit Eineiß und Extractivftoffen zusammen bestimmt.

Für die wirbellosen Thiere besitzen wir nur einige wenige Bestimmungen, die indeß schon jett lehrreich find:

| In 1000 Theilen.     | Blut der Teichmu-<br>schel.<br>E. Schmidt. | Blut der Weinberg=<br>schnecke.<br>Harteß u. v. Bibra. |
|----------------------|--|--|
| Feste Bestandtheile  | 8,54                                       | 145,18   |
| Organische Stoffe    | 5,98                                       | 83,98  |
| Anorganische Stoffe  | 2,56                                       | 61,20  |
| Kaserstoff           | 0,33                                       |  |
| Eiweiß               | 5,65                                       |  |
| Ralf                 | 1,89                                       |  |
| Phosphorsaur. Natron | )  |  |
| Chlorcalcium         | 0,33                                       |  |
| Gnvs                 | )  |  |
| Phosphorfaurer' Ralf | 0,34                                       |  |
| Rupferornd           | -75  | 0,33   |

Die neuesten Untersuchungen der Blutasche sollen hier ebenfalls durch ein Paar Beispiele vertreten werden.

| and the second property of the second second second second            | September 19 a File                                    | State (1885) - 1885 (1886) - 1885                        | mother place to content and a                          | manager of the same of the                             | Calculation of Experience                               |
|---|--|--|--|--|---|
| In 100 Theilen<br>Uf che.   | Men=<br>schenblut<br>Berbeil')                         | Hunde=<br>blut.<br>(Fleisch=<br>fost).<br>Verbeil!)      | Schaafs=<br>blut.<br>Verbeil1)                         | Ochsen=<br>blut.<br>Beber 2)                           | Dchsen=<br>blut.<br>Stölzel3)                           |
| Chlornatrium Natron Rali Rali Ralf Sittererde Gisenoryd Phosphorsäure | 61,99<br>2,03<br>12,70<br>1,68<br>0,99<br>8,06<br>9,35 | 49,85<br>5,78<br>15,16<br>0,10<br>0,67<br>12,75<br>13,96 | 57,11<br>13,33<br>5,29<br>1,00<br>0,30<br>8,70<br>5,21 | 46,66<br>31,90<br>7,00<br>0,73<br>0,24<br>7,03<br>4,17 | 51,19<br>12,41<br>7,62<br>1,56<br>1,02<br>10,58<br>5,66 |
| Schwefelfäure .<br>Rieselsäure .<br>Kohlensäure .                     | 1,70<br><br>1,43                                       | 1,71<br>—<br>0,53  | $\begin{bmatrix} 1,65\\ -7,09 \end{bmatrix}$           | $\begin{bmatrix} 1,16 \\ 1 \ 11 \\ -4 \end{bmatrix}$   | 5,16<br>2,81<br>1,99                                    |

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV, S. 96, 94 und 95.

<sup>2)</sup> Die mitgetheilten Bahlen find Beber's verbefferter Analyse entnommen, Poggenborfi's Annalen, Bb. LXXXI, S. 410.

<sup>3)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXVII. S. 259.

<sup>4)</sup> Beber giebt ausbrudlich an, baß nur beshalb feine Rohlenfaure gefunden wurde, weil bieselbe beim Berbrennen ber Rohle ausgetrieben ward.

Nasse fand, daß im Thierblut die Menge des Faserstoffs zu der des Alfalis in geradem Berhältniß steht, und er sah häusig auch im Menschenblut zugleich mit dem Faserstoff das Alfali vermehrt, ohne sich indeß für berechtigt zu halten, letteres zur Regel zu erheben ').

### S. 24.

Wenn man nun das Blut, wie dieses hier in seiner Mischung geschildert wurde, mit den allgemein verbreiteten Bestandtheilen der Pflanzen vergleicht, die als Mutterkörper der Thierwelt betrachtet wers den dürsen, dann wird man alsbald gewahr, daß die Thiere, als Gattungsbegriff genommen, nur durch die Fettbildung an der Orgasnisation der Materie sortarbeiten. Und selbst diese Arbeit theilen sie mit den Pslanzen.

Daher ist denn auch die Fettbildung aus den stärkmehlartigen Körpern das einzige erhebliche Beispiel, in welchem organische Stoffe im thierischen Organismus Sauerstoff verlieren. Es ragt hier gleichs sam das Eigenthümliche des Stoffwechsels der Pflanzen in das Thiersleben herein.

Aber diese Entwicklung von Fett aus stärkmehlartigen Berbindungen ist zugleich das Höchste, was die Thiere an ursprünglicher Erzeugung zu leisten vermögen. Alle übrige Entsaltungen der Masterie laufen im Thier auf sehr geringfügige Umsehungen der Stoffe oder auf eine Berbrennung hinaus.

Diese Berbrennung ist zwar die eigentliche Macht, welche die Bestandtheile des Bluts in Gewebe und Absonderungen, die Gewebe in Ausscheidungsstoffe überführt. Allein sie beginnt bereits bei der Bildung der wesentlichen Blutbestandtheile selbst. Unter Aufnahme von Sauerstoff geht das lösliche Siweiß der Pflanzen in Faserstoff über, unter Ausnahme von Sauerstoff fann der Erbsenstoff thierisches Siweiß und Käsestoff und andere Siweißförper des Bluts liesern, die sich alle durch Armuth oder Mangel an Phosphor von ihm unterscheis den. Ein Theil des Phosphors wird zu Phosphorsäure verbrannt.

So verschlingen sich einerseits die ersten Ringe in der Kette bes Thierlebens, mit den Trieben jener organisirenden Schöpferkraft,

<sup>1)</sup> Raffe, a. a. D. G. 160.

welche die Pflanzen als das blühende Reich der unbewußten Dichtung erscheinen läßt. Andererseits wird das Blut selbst schon theilweise gestildet von dem Träger der Feuergluth, der zwar das Blut läutert zu dem Gewebe, dessen Stoffwechsel die Gedanken bedingt, der aber auch Hirn und Blut wieder verbrennt zu den elementaren Verbindungen, aus denen sich die knospende Pflanze versüngt. Es ist Tod in dem Leben und Leben im Tode. Dieser Tod ist kein schwarzer, schreckender. Denn in der Lust und im Moder schweben und ruhen die ewig schwellenden Keime der Blüthe. Wer den Tod in diesem Zusammenshang kennt, der hat des Lebens unerschöpfliche Triebkrast ersaßt und mit ihr die ganze Fülle der göttlichen Dichtung, die unwandelbar ruht auf den Marmorsäulen der Wahrheit.

Rückblick.

Viertes Buch.

Geschichte der allgemein verbreiteten Destandtheile der Pflanzen innerhalb des Pflanzenleibes.



# Viertes Buch.

Geschichte der allgemein verbreiteten Bestandtheile der Pflanzen innerhalb des Pflanzenleibes.

# Ginleitung.

Eiweißartige und stärkmehlartige Berbindungen sehen wir in den Pflanzen überall und unter allen Verhältnissen auftreten, in den niedersten Pilzen und Flechten so gut wie in unseren Culturpflanzen. Die allgemein verbreiteten Glieder jener Gruppen werden unmittelbar aus den Nahrungsstoffen der Pflanzen erzeugt. Sie sind zugleich die Mutterkörper aller übrigen.

Indem die Pflanze in ihrem eigenen Leibe Fett und Wachs aus dem Stärkmehl und Zuder zu bereiten vermag, sehen wir Gine Gruppe allgemein verbreiteter Pflanzenbestandtheile bereits zu den abgeleiteten Stoffen geboren.

Allein neben dem Fett und Wachs gehen aus den stärkmehlartigen Körpern und den Eiweißstoffen der Pflanzen wichtige Reihen von stickstofffreien und stickstoffhaltigen Berbindungen hervor, die zwar zum Theil eine ziemlich weite Berbreitung in der Pflanzenwelt besitzen, von welchen aber auch nicht eine einzige in allen Pflanzen nachgewiessen werden kann. Diese Berbindungen sind deshalb schon häusig von Chemikern als besondere Pflanzenbestandtheile den allgemein verbreitesten entgegengesetzt.

Wenn die Mehrzahl der allgemein verbreiteten Stoffe, die aus den Nahrungsstoffen der Pflanzen entstehen, als ursprüngliche Bestandtheile betrachtet werden dürfen, so sind andererseits die besonderen, vielleicht nur mit einzelnen Ausnahmen, von jenen allgemein verbreisteten abgeleitet. Ja, wenn nicht die Fette und Wachsarten durch ihre Entstehung aus stärkmehlartigen Körpern eine wesentliche Ausnahme darstellten, so wäre es nicht unpassend, die allgemein verbreisteten Bestandtheile geradezu als ursprüngliche Pflanzenstoffe von den besonderen, abgeleiteten, zu unterscheiden.

Somit ist die Geschichte der einmal gebildeten allgemein verbreiteten Bestandtheile der Pflanzen innerhalb der Pflanzenwelt nichts Anderes als die Lehre jener besonderen Bestandtheile. Sie handelt von den Säuren, den Alkaloiden und indifferenten Stoffen, den Farbsstoffen, den ätherischen Delen und den Harzen.

### Rap. I.

## Die Gäuren.

### S. 1.

Pflanzensäfte führen beinahe immer die eine oder die andere organische Säure, theils frei, theils an Basen gebunden. Freie Säuren kommen am häusigsten im Saft der Früchte vor. Die Salze der organischen Säuren enthalten bald organische, bald anorganische Basen. Beispiele des ersteren Falls lassen sich zwar in ziemlicher Anzahl aufsühren, — so ist die Gerbsäure in den Theeblättern nach Mulder an Thein gebunden und ebenso nach Papen die Kaffeegerbsäure in den Rasseedohnen —, allein die Verbindung organischer Säuren mit Kali oder Kalf ist doch ungleich häusiger.

Nach Schleiden finden sich viele Säuren gewöhnlich in eigenen höhlen, Secretionsbehältern, oder in den Milchsaftgefäßen, nicht dagegen in den Zellen 1). Ausnahmen giebt Schleiden selbst zu. Bom kleesauren Kalk ist es bekannt, daß er in der Regel in den Zellen enthalten ist 2). Ganz vorzugsweise sind in alten Pflanzen aus der Familie der Cacteen Krystalle von kleesaurem und weinsaurem Kalk in reichlicher Menge in den Zellen abgelagert. Die Zellen, welche solche Krystalle sühren, sind nach Mohl gewöhnlich dadurch ausgezeichnet, daß sie keine andere körnige Gebilde, kein Chlorophyll oder Stärkmehl enthalten. Dies ist jedoch nicht durchgreisende Regel. Bei vielen Urticeen, Morus, Ficus elastica sindet man in besonderen Zellen, die auf der oberen Blattseite liegen, einen zapfensörmis

<sup>1)</sup> Schleiben, Grundzüge ber wissenschaftlichen Botanit, zweite Auflage, Bb. I. S. 196.

<sup>2)</sup> Bgl. Schleiben, ebenbajelbft, G. 165.

276 Rleefaure.

gen, aus Zellstoff bestehenden Vorsprung der Zellwand, welchem die Krystalle in Korm einer Drufe aufsiten (Mohl) 1).

Es liegt nicht in der Absicht meiner Darftellung alle bisher bekannte oder auch nur alle genauer erforschte und allgemein wichtige Säuren zu beschreiben. Meine Auswahl wird vielmehr nur diejenigen treffen, Die entweder durch ihre deutlich ausgeprägten Gigenschaften und unsere Kenntniß von ihrer Zusammensetzung zur chemischen Charafteriftit und zur Befprechung der Conftitution unentbehrlich find, oder auch diejenigen, deren Entstehung unter Berhältniffen beobachtet wurde, die und wenigstens Winke geben für eine dereinstige Entwicklungsgeschichte. Diese Entwicklungsgeschichte ber Materie ift bas Biel ber Physiologen, bas sich freilich nur auf dem Wege der mubevollsten demischen Forschung erreichen läßt. Wozu aber diese zu führen vermag, das wird man erft vollständig erfennen, wenn die Physiologie fich mehr und mehr bemüht, die demischen Renntniffe in ihrem Sinne zu verwenden. Bon diefem Standpunft wünsche ich alle Borwürfe ber Unvollständigkeit, die dem Chemifer fo nahe liegen werden, abzu= wehren, und dies nicht nur fur die Gauren, fondern fur alle übrige besondere Pflanzenbestandtheile, die hier zur Sprache kommen. Man verfündigt fich nicht an der Erfahrung, wenn man mit dem Bewußtfein der bestehenden Luden die vorhandenen Bauftoffe als Entwicklungsglieder in das System des Stoffwechsels einzureihen sucht. Man gefährdet aber mit der Suftematif zugleich die Empirie, wenn man die Thatsache nur als ein Geschehenes und nicht als ein Werdendes betrachtet.

# §. 2.

Eine der meist verbreiteten und zugleich eine der einsachsten Pflanzensäuren ist unstreitig die Kleefäure. In reichlichster Menge ist sie in den Rumex- und Oxalis-Arten enthalten als zweisach kleefaures Kali, sodann als kleefaurer Kalk in den Wurzeln der Mhabarber, der Saponaria, Gentiana, Bistorta, Tormentilla und ganz vorzüglich in vielen Flechten, z. B. in Parmelia-Arten, in Variolaria

<sup>1)</sup> Mohl, bie vegetabilifche Belle in R. Bagner's Sandworterbuch, Bb. IV.

communis, die auf kalkichtem Boden wachsen. Schmidt hat in einer hübschen Arbeit, die ich schon oben anführte 1), gezeigt, daß der kleefaure Kalk den einsachsten Zellenpflanzen, den Hefenzellen, ansgehört. Freie Kleefäure sindet sich nach Schleiden im Saft der Crassulaceen, Ficoideen, Cacteen und anderen Saftpflanzen der Gärtner und in den Drüsenhaaren von Cicer arietinum 2).

Krystallisirte Kleefäure wird nach Dulong ausgedrückt durch die Formel  $C^2$   $O^3 + 3 HO$ . Ihre Krystallsorm ist ein Prisma des klinorhombischen Systems, farblos, durchscheinend, glänzend.

Bon kaltem Wasser und von wässerigem Weingeist wird die Kleefäure leicht gelöst, dagegen ist sie unlöslich in absolutem Alkohol und in Aether. Starke Schweselsäure, von Wärme unterstützt, zerlegt die Kleesäure in Kohlensäure und Kohlenorndgas, die in heftigem Brausen entweichen, ohne daß ein brauner Rückstand bleibt.

Nur die Alfalisalze der Aleesäure sind in Wasser löslich, das saure kleesaure Kali erfordert aber 40 Theile kalten Wassers um gelöst zu werden. In warmem Wasser löst sich dasselbe viel leichter.

Der kleesaure Kalk ist in Wasser unlöslich, bildet aber nach E. Schmidt mit Eiweiß ein lösliches Doppelsalz, den kleesauren Eisweißkalk. Dadurch kann der kleesaure Kalk, ebenso wie im Thierreich der phosphorsaure, mit dem Sast fortbewegt werden. Auf diese Weise ist nach Schmidt der kleesaure Kalk während der Zeit der kräftigsten Begetation im Inhalt der Zellen gelöst. Die freien organischen Säuren, welche manche Pflanzensäste führen, sind gewöhnslich viel zu verdünnt, um den kleesauren Kalk als solchen auslösen zu können 3). Daher rührt es zum Theil, daß der kleesaure Kalk so außerordentlich häusig krystallisit in der Pflanze gefunden wird.

Saures fleesaures Rali, das bekannte Sauerkleesalz krystallisirt in schiefen rhombischen Säulen, der kleesaure Kalk in quadratischen Oktaedern und in rechtwinkligen vierseitigen Prismen.

Um die Kleesaure zu gewinnen wird der Saft des Sauerampfers oder des Sauerklees mit essigsaurem Bleiornd versetzt. Dann fällt

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXI. G. 288 n. folg.

<sup>2)</sup> Schleiben, a. a. D. G. 164.

<sup>3)</sup> C. Schmibt, in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXI. S. 297.

kleesaures Bleiornd nieder, das man gehörig wäscht und mittelst Schweselwasserstoff zerlegt. Die Lösung, welche die Säure enthält, wird vom Schweselblei absiltrirt und zur Krystallisation abgedampst.

### S. 3.

Die Weinsäure oder Weinsteinsäure hat ihren Namen von dem reichlichen Vorkommen in den Weintrauben, in welchen sie mit Kali ein saures Salz, den sogenannten Weinstein bildet. Außerdem sindet sich die Weinsäure in Feigen, Maulbeeren, in den Beeren von Rhus Coriaria, in Rheum rhaponticum, in der Ananas. Die Beeren von Rhus typhinum, die Krappwurzel, die Knollen von Helianthus tuberosus, die Meerzwiebel von Scilla maritima, das Holz von Quassia amara enthalten die Weinsäure an Kalf gebunden.

In ihrer Zusammensetzung entspricht die Weinsaure der Formel C4 H2 O5 + HO (Berzelius). Ihre Krystalle bilden schiefe rhomsboidische Säulen, die sich meist in drusenförmigen Platten an einander legen.

Arnstallinisch ist die Weinsäure in kaltem Wasser und in verstünntem Weingeist löslich, in absolutem Alkohol und in Aether nicht. Wenn man ihr aber durch eine Wärme von  $150-200^{\circ}$  das Arpstallwasser entzogen hat, dann wird sie nur sehr langsam in kaltem, rascher in kochendem Wasser gelöst, indem sie das verlorene Aequivaslent Wasser wieder ausnimmt.

So viel Kalkwasser als zur Sättigung der Weinsäure erforderlich ist, fällt dieselbe als ein krustallinisches Pulver, das man durch Salmiak wieder lösen kann.

Die neutralen Alkalisalze der Weinfäure sind löslich in Wasser; der Weinstein, das saure weinsaure Kali, welches kleine glänzende, schiefe, rhomboidische Säulen bildet, löst sich nur um die Hälfte leichter als der Gyps in kaltem, dagegen in 18 Theilen kochenden Wassers. Neutraler weinsaurer Kalk ist unlöslich in kaltem und sehr schwer löslich in siedendem Wasser. Er krystallisit in regelmäßigen Oktaës dern oder in seidenglänzenden Radeln.

Man bereitet die Weinfäure aus dem Weinstein oder besser aus neutralem weinsaurem Kali, dessen Lösung zu diesem Behufe mit Chlorcalcium verseht wird. Der weinsaure Kalk wird durch Schwe-

felfäure zerlegt, die leicht lösliche Weinfäure vom schwer löslichen Gpp3 getrennt und durch Arystallisation vollständig gereinigt.

Sehr eng an die Weinfäure schließt sich die Traubenfäure, die in einigen Trauben neben der Weinfäure gefunden wurde. Sie war in Verbindung mit Kalf in den Trauben enthalten.

Nach der Analyse von Berzelius wird die Traubensäure durch  $C^4 H^2 O^5 + 2 HO$  ausgedrückt, so daß sie sich nur durch 1 Aeq. Krysstallwasser von der Weinsäure unterscheiden würde. Sie krystallisirt in großen durchsichtigen Prismen des schiefen rhomboidischen Systems.

Die Traubenfäure löft sich leicht in kaltem Waffer, wenig in verdünntem Weingeift, fast gar nicht in Alkohol und Aether.

Von der Weinfäure unterscheidet sich die Traubensäure hauptfächlich dadurch, daß sie, mit Kalkwasser gesättigt, einen in Salmiak unlöslichen, frystallinisch pulverigen Niederschlag giebt.

Schon in der Einleitung ist Pasteur's lehrreiche Entdekung erwähnt worden, daß man durch Bereitung eines Doppelsalzes der Traubensäure mit Natron und Ammoniak oder mit Kali und Natron zweierlei hemiedrische Krystalle erhält, welche durchaus die gleiche Form besitzen, nur daß bei der einen die hemiedrischen Flächen zur Linken, bei der anderen zur Nechten liegen. Aus diesen Krystallen lassen sich zwei Säuren abscheiden, welche ganz gleiche Eigenschaften besitzen. Diese Säuren krystallssieren auch hemiedrisch, besitzen aber die hemiedrischen Krystallssächen auf entgegengesetzen Seiten, und während die eine den polarisirten Lichtstrahl nach links ablenkt, dreht ihn die andere nach rechts.

Die rechtsdrehende Saure ift nach Pafteur durchaus gleich ber Weinfaure.

Werden die beiden Säuren zusammen in Wasser gelöst, dann entsteht nach Pasteur wieder die ursprüngliche Traubensäure, so daß man annehmen muß, die letztere bestehe von vorn herein aus einer rechtsdrehenden und einer linksdrehenden Säure 1).

<sup>1)</sup> Pasteur in ben Annales de chim. et de phys. 3e ser. T. XXVIII. p. 72 und folg. Bgl. oben bie Ginleitung.

### S. 4.

Noch weiter verbreitet als die Weinfäure dürfte die Aepfelfäure sein, wenigstens in Früchten. Sie sindet sich nicht nur in Aepfeln und Birnen, in Aprikosen und Pfirsichen, sondern auch in den verschiesdensten Beeren, sodann in den Kartosseln, in den Knollen von Helianthus tuberosus, in den Mohrrüben, den Wurzeln von Lathyrus tuberosus und vielen anderen Wurzeln, in den Spargeln, in Sempervivum tectorum und in den grünen Theilen der meisten Gemüsepstanzen. Am reichlichsten ist sie in den Bogelbeeren vertreten, deren organische Säure ansangs sür eine eigene (Spiersäure, aeide sorbique) gehalten wurde, bis Braconnot ihre Uebereinstimmung mit der Aepfelsäure nachwieß 1).

Man hat die Aepfelsäure hin und wieder als eine zweibasische Saure betrachtet. Sagen bat diese Anschauungsweise gestütt auf ben Waffergehalt des äpfelfauren Ralfs, des Bint = und des Natron= falzes. Es ist indeg von Delffs 2) auf überzeugende Beise bargethan, daß Sagen's Unalusen die zweibasische Ratur der Mepfelfäure nicht beweisen können. Die Zahlen, welche Sagen für bas äpfelsaure Zinfornd gefunden bat, stimmen gar nicht zu feiner Boraussekung. Bon dem Kalk- und dem Strontian = Salz hat Sagen aber bloß den Ralf und den Strontian, nicht aber die Säure ober Das Waffer bestimmt. Die Aepfelfaure wurde nach ber Sättigungs= capacität berechnet, und fodann Aepfelfaure plus Bafis von dem gangen Gewicht abgezogen. Delffs hat fo flar gezeigt, daß Sagen bei ber Raltbeftimmung einen Berluft, bei der Strontianbestimmung einen Ueberfcuf gehabt baben muß, daß fich daraus der Baffergehalt der Salze, wie ihn hagen in feinen Formeln annahm, als unrichtig ergiebt. Bringt man die nothwendige Berbefferung von Sagen's Bablen für Ralf und Strontian in Rechnung, dann erhalt man fur bas erftere Salz ben Ausbruck Ca0 + C4 H2O4 + 2 HO, für das zweite die Formel Sr0 + C4 H2 O4 + 2 HO.

Deshalb betrachte ich mit Delffs die Aepfelsäure als einbasisch. Da sich nun in neuerer Zeit immer wahrscheinlicher herausstellt, daß

<sup>1)</sup> Liebig, Sandbuch ber organischen Chemie, Beibelberg 1843. S. 310.

<sup>2)</sup> Delffe, über ben angeblich zweibasischen Charakter ber Aepfelfaure, in bem Sahrbuch fur praktische Pharmacie, Bb. XII. S. 243.

alle diesenigen organischen Säuren, von denen man glaubte, daß sie mehr als Ein Aequivalent Basis zu ihrer Sättigung erfordern, ent= weder complex, oder, wie die Aepselsäure, in ihren Salzen nicht rich>tig berechnet sind, so neige ich zu der Ansicht, daß die meisten, wo nicht alle organische Säuren, die man jeht als polybasisch betrachtet, sür complexe Säuren zu halten seien. Aus diesem Grunde nannte ich oben (S. 12) die Quellsäure und die Quellsahsäure complex.

Nach den obigen Formeln und Liebig's Elementaranalysen ist  $C^4 H^2 O^4 + HO$  der wahre Ausdruck für die krystallisirte Aepfelsäure, nicht  $C^8 H^4 O^8 + 2 HO$ . Liebig erhielt die Aepfelsäure in körnigen, undeutlich krystallinischen Krusten. Unter der Abdampsungsglocke krystallisirt dieselbe sehr schwierig in seinen, zu rundlichen Gruppen verseinigten Prismen 1).

In Wasser ist die Aepfelfaure so leicht löslich, daß sie an der Luft zerfließt, und auch von Weingeist und Aether wird sie in großer Menge aufgenommen.

Man kann die wässerige Lösung der Aepfelfäure mit Kalkwasser sättigen, und es entsteht weder in der Kälte noch in der Wärme ein Riederschlag. Hieraus ergiebt sich, daß der äpfelsaure Kalk in Wasser ebenso gut löslich ist, wie die äpfelsauren Alkalien.

Zur Darstellung der Aepfelsäure werden die nicht ganz reisen Bogelbeeren von Sordus aucuparia benutt. Der geklärte Sast wird mit essigaurem Bleioryd gefällt. Ansangs ist der Niederschlag käsig, nach einiger Zeit gewinnt er ein krystallinisches Ansehen, und es läßt sich dann durch Schlemmen der krystallinische Theil von dem käsig schleimigen trennen. Das äpfelsaure Bleioryd ist in Wasser löslich, wird durch Schweselwasserstoff zersetzt und nach der Filtration wird die Lösung der Säure mit Baryt gesättigt. Dadurch werden die verzunreinigende Weinfäure und Sitronensäure niedergeschlagen. Den äpfelsauren Baryt läßt man krystallistren, zerlegt dann die Lösung desselben durch Schweselsäure und reinigt endlich die ausgeschiedene Säure so gut als möglich durch Arystallisation.

<sup>1)</sup> Delffe, bie reine Chemie in ihren Grundzugen; zweite Auflage, zweiter Theil, S. 112.

### S. 5.

Die Citronensäure verdankt ihren Namen den Beeren der Citrud-Arten, in welchen sie in der reichlichsten Menge enthalten ist. Außerdem sindet sie sich aber in zahlreichen Beeren, unter den Steinfrüchten in den Sauerfirschen, den Traubenkirschen, im Safte von Helianthus annuus, Allium Cepa und in zahlreichen anderen Pflanzen. Ueberhaupt können Sitronensäure, Apfelsäure und Weinsäure in verschiedenen Pflanzentheilen vereinigt vorkommen, und dies ist nicht eben selten der Fall.

Aus der Elementaranalyse von Berzelius ist für die Sitronensäure die Formel  $C^4$   $H^2$   $O^4$  + HO abgeleitet worden. Diese Formel ist an Krystallen gesunden, welche aus einer heiß gesättigten Lösung der Sitronensäure angeschossen waren. Solche Krystalle geben bei  $100^\circ$  fein Wasser ab. Läßt man dagegen eine kalt gesättigte Lösung der Sitronensäure freiwillig verdunsten, dann entstehen glänzende, durchssichtige, rhombische Prismen, die bei der Elementaranalyse zur Formel  $C^4$   $H^2$   $O^4$  +  $1^1/3$  HO, oder weil von  $1^1/3$  Aequivalent nicht die Rede sein kann, zu dem Ausdruck  $C^{12}$   $H^6$   $O^{12}$  + AHO sühren. Wenn diese letzteren Krystalle bei  $100^\circ$  getrocknet werden, dann verlieren sie die Hölfte ihres Wasserschafts, so daß sie der Formel  $C^{12}$   $H^6$   $O^{12}$  + 2 HO entsprechen. Lie big betrachtete nun die Sitronensäure als  $C^{12}$   $H^5$   $O^{11}$  + 3 HO und hielt dieselbe sür eine dreibassische Säure.

Allein Berzelius sah beim Erhißen der citronensauren Alkalien bis zu 200° oder des citronensauren Silberoryds bis zu beinahe
100° Aconitsäure entstehen, so daß er ein Gemisch von dieser und unzerseßter Sitronensäure vor sich hatte. Er erklärte deshalb die Sitronensäure sür eine complere Säure. Nur könnte dieselbe nicht aus
Sitronensäure und Aconitsäure bestehen, wenigstens wäre dadurch
die Unregelmäßigkeit des Wassergehalts nicht erklärt und die Annahme
der Polydasie nicht widerlegt. So wahrscheinlich also mir selbst die
complere Natur der Sitronensäure dünkt, so ist doch die Art und Weise
ihrer Zusammenseßung aus mehren Säuren noch keineswegs erkannt
und durch jenen Uebergang in Aconitsäure um so weniger befriedigend
beleuchtet, da bei dem Erhißen der Sitronensäure außer der Aconitsäure
auch noch Itaconsäure (C5 H2 O3+HO) und die mit letzterer isomere
Sitraconsäure entstehen.

Wasser löst die Sitronensäure sehr leicht auf, ziemlich leicht auch Alfohol und Aether. Die Sättigung mit Kalk erzeugt in der Kälte nicht, in der Wärme aber wohl einen weißen, krystallinischen Niederschlag. Es ist dieß eins von den seltneren Beispielen, in welchen ein Körper in warmem Wasser schwerer gelöst wird als in kalkem.

Während also der citronensaure Kalt in warmem Wasser schwer löslich ist, sind es die citronensauren Alkalien leicht in der Wärme wie in der Kälte.

Die Citronensäure wird aus dem Saft der Citronen oder aus Preißelbeeren gewonnen. Zu dem Ende wird der Saft geklärt und mit koblensaurem Kalk gefättigt. Der citronensaure Kalk wird mit heißem Wasser gewaschen, durch Schweselsäure zerlegt, und die Säure durch Arnstallisation gereinigt.

#### S. 6.

Aus den neuesten Untersuchungen Baup's hat sich mit Bestimmtheit ergeben, daß die Aconitsäure weiter verbreitet ist, als man früher gewußt hat. Sie sindet sich nicht nur in Aconitum Napellus, sondern wie dies schon wiederholt vermuthet wurde, ebenso in den Equisetaceen, z. B. in Equisetum fluviatile, und die Equisetsäure sowohl wie die Brenzgallussäure sind nach Baup ganz gleich der Aconitsäure.

Die Aconitsaure wird nach L. A. Buchner bezeichnet burch C4HO3 + HO. Sie bildet eine weiße, warzig frystallinische Masse.

In Wasser, Alfohol und Aether ist die Aconitsäure löslich. Sie ist nicht flüchtig; bei gelinder, allmäliger Steigerung der Wärme schmilzt sie, indem sie sich bräunt.

Nach Baup wird die Lösung der Säure gefällt durch salpeterssaures Quecksilberorydul und durch essigsaures Bleioryd, nicht dagegen durch salpetersaures Bleioryd oder salpetersaures Silber. Wenn ins deß die Säure ganz oder zum Theil durch Basen gefättigt ist, dann entsteht auch durch die beiden letztgenannten Prüsungsmittel ein reichslicher, weißer Niederschlag. Durch Eisenorydsalze nimmt die freie

<sup>1)</sup> Erbmann's Journal fur praftische Chemie, Bb. LII, S. 52 u. folg.

Aconitsäure eine röthliche Farbe an, und ihre neutralen und sauren Salze erzeugen mit dem Eisenoryd einen rothen, gallertartigen, flockisgen Niederschlag.

Die neutralen und die sauren aconitsauren Alkalien lösen sich im Wasser, von den sauren am leichtesten die zweisach sauren. Es ist nämlich eigenthümlich für die Aconitsäure, daß sie mit Kali und Ammoniak nicht nur zweisach, sondern auch dreisach saure Salze bildet, nach den Formeln

 $K0 + 3 C^4H0^3 + 2 H0$ 

und NH4 0 + 3 C4HO3 + 2HO1). Baup hebt hervor, daß dieses Beispiel, welches an Serullas' dreisach jodsaures Kali erinnert, in der organischen Chemie das erste seiner Art ist.

Aconitsaurer Kalf, der in dem Safte von Aconitum Napellus in beträchtlicher Menge zugegen ist, und die aconitsaure Bittererde, welche in Equisetum sluviatile reichlich vorkommt, sind in Wasser schwer löslich, jedoch nicht so schwer, daß Kalf= oder Bittererde-Salze in den Lösungen aconitsaurer Alkalien einen Niederschlag erzeugten. Erst wenn man eine dichte Kalklösung mit einem aconitsauren Alkali längere Zeit stehen läßt oder abdampst, bilden sich kurze glänzende Säulen von aconitsaurem Kalk, die in Wasser sehr schwer löslich sind 2).

Man erhält die Aconitsäure, wenn man den Saft von Equisetum fluviatile mit essigsaurem Bleioryd fällt, und nach Vertheilung des Niederschlags in einer gehörigen Menge Wasser die Bleiverbindung durch Schweselwasserstoff zerlegt. Die Lösung der Säure muß bei gelinder Wärme abgedampft werden. Nach einigen Tagen bilden sich weiße, warzensähnliche Krystallfrusten, welche durch Behandlung mit Aether gereinigt werden. Der Aether läßt nämlich anhängenden aconitsauren Kalf und aconitsaure Bittererde ungelöst zurück.

<sup>1)</sup> Baup schreibt statt letterer Formel mit Unrecht NH3 + C4 HO3 + 3HO, vgl. seine oben angeführte Arbeit. S. 56.

<sup>2)</sup> Liebig, Sanbbud ber organischen Chemie, S. 272.

### S. 7.

Daß der Bernstein, wie schon so lange vorher vermuthet ward, wirklich von vorweltlichen Coniseren herstammt, läßt sich als unzweisfelhaft betrachten, seitdem man die Bernsteinsäure in dem Harze mehser jetzt lebender Nadelhölzer aufgefunden hat. Zwenger sand die Bernsteinsäure auch in Artemisia Absynthium!).

D'Arcet gab der Bernsteinsäure, welche in feinen seidenglänzens den Nadeln oder in durchscheinenden, schwach glänzenden, schiefen rectangulären Prismen frystallisirt, die Formel C4 H2 O3 + HO.

Arnstallisirte Bernsteinfäure ist leicht in kaltem, noch reichlicher in kochendem Wasser löslich. Auch in Alkohol und Aether wird sie gelöst.

Bernsteinsaure Alkali= und Erdsalze sind löslich in Wasser. Sie geben mit Eisenchlorid einen hellbraunen Niederschlag, der viel Raum einnimmt und leicht in Salzsäure gelöst wird, mit Aupserorydsalzen ein grünlich blaues, krystallinisches Pulver, das in Essissäure löslich ist, mit salpetersaurem Quecksilberoryd endlich ein krystallinisches Pulver, welches im Ueberschuß des Fällungsmittels nicht wieder aufgenommen wird.

Aus den Harzen der Radelhölzer läßt sich Bernsteinfäure gewinnen, indem man dieselben der trocknen Destillation unterwirft. Die Bernsteinfäure läßt sich nämlich unzersetzt verslüchtigen. Es hängen ihr aber nach dem Destilliren noch andere brenzliche Stoffe an, die sich durch Salpetersäure in der Wärme entfernen lassen. Die Säure wird durch Umkrystallisiren gereinigt. Biel reichlicher ist die Menge, welche man aus dem Bernstein erhält.

### §. 8.

Die Ameisenfäure, welche man als ein Erzeugniß der Umwands lung thierischer Stoffe kannte, bevor sie im Pflanzenreich nachgewiesen wurde, kommt in den Nadeln vieler Pinus-Arten, in Wachholderbees

<sup>1)</sup> Delffe, a. a. D. G. 116.

ren 1), und nach Brendel und von Gorup-Befanez in den Brennnesseln vor. Will und Lucas wiesen durch die mitrostopische Untersuchung nach, daß die Säure in den Haaren der Urtica-Arten ih=
ren Sit hat2).

Der Ameisenfäure gehört die Formel C2HO3 + HO. Die Säure ist äußerst flüchtig, besitt einen stark sauren Geruch und einen brennenden Geschmack und frustallisirt unter 0° in glänzenden Blättschen.

Mit Waffer, Alfohol und Aether läßt fich die Ameisenfäure leicht mischen.

Alle ameisensaure Salze sind löslich in Wasser. Das hervorragendste Merkmal derselben ist die kräftige Reduction, welche sie gegen Silber- und Quecksilber-Salze bethätigen.

Brendel hat die Ameisensäure mit von Gorup-Befanez dargestellt, indem er sünf Psund frischer Brennnesseln mit Wasser desstillirte. Die übergegangene Flüsseit wurde mit kohlensaurem Nastron gesättigt, abgedampst, mit verdünnter Schwefelsäure versetzt und wieder destillirt. Das saure Destillat wurde mit kohlensaurem Kalk digerirt und dann filtrirt. Die durchs Filter gehende Flüssigkeit ist eine Lösung von ameisensaurem Kalk, aus welcher man die Ameisensfäure gewinnt durch Destillation mit verdünnter Schwefelsäure.

#### §. 9.

Die Bengoësaure findet sich im Harz von Styrax Benzoin; ob sie in der Pflanze fertig gebildet ift, unterliegt gerechtem Zweifel.

Ihre Zusammensetzung wird ausgedrückt durch die Formel  $C^{14}$   $H^5$   $O^3$  + HO (Liebig und Wöhler). Für die Constitution der Benzoösäure ist es lehrreich, daß dieselbe aus Bittermandelöl  $(C^{14}$   $H^6$   $O^2)$  durch Ausnahme von Sauerstoff entstehen kann. Aus

$$C^{14}$$
 H<sup>6</sup>  $O^2$  + 20 wird  $C^{14}$  H<sup>5</sup>  $O^3$  + H0.

Rruftallifirt stellt die Bengoefaure glanzende, durchscheinende

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I. S. 54.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchand, Journal für prakt. Chemie, Bb. XLVIII, S. 192.

Blättchen und Nadeln dar, die 200 Theile kalten und 25 Theile kochenden Wassers ersordern, um gelöst zu werden, dagegen in Alkohol und Aether viel leichter löslich sind.

Eisenchlorid fällt die in Wasser löslichen benzoösauren Alfalien und Erden röthlich weiß, schweselsaures Kupferornd graublau, beide in großen Flocken. Durch salvetersaures Quecksilberornd entsteht ein weißer Niederschlag, der sich im Ueberschuß des Prüfungsmittels löst.

Man bereitet die Benzoëfaure aus dem Benzoëharz durch Sublimation.

#### §. 10.

In dem Saft von Myrospermum peruiferum, M. toluiferum, Liquidambar styracislua ist die Zimmtsäure enthalten. Ihre Formel ist nach Dum as  $C^{18}$  H $^70^3$  + H0.

Die Zimmtfäure krystallisirt in durchsichtigen, schief rhomboidischen Tafeln oder in feinen, seidenglänzenden Nadeln. Sie läßt sich unzersetzt verstüchtigen. Ihre Löslichkeitsverhältnisse stimmen mit denen der Benzoösäure überein, nur wird sie noch schwerer von Wasser aufgenommen.

Zimmtsaure Alfalis und Erdsalze sind in Wasser löslich. Durch neutrales Sisenchlorid werden sie citronengelb, durch schweselsaures Kupseroryd bläulich weiß, durch salvetersaures Quecksilberoryd weiß gefällt, immer in großen Flocken. In einem Ueberschuß des Prüsungsmittels wird der durch schweselsaures Kupseroryd entstandene Niederschlag nur wenig, der durch salvetersaures Quecksilberoryd gebildete beim Zusat von Wasser langsam gelöst. Die wesentlichste Unterscheidung von der Benzoesäure liegt jedoch darin, daß die Zimmtsäure bei der Erwärmung mit Schweselsäure und saurem chromsaurem Kali Bittermandelöl liefert.

Um die Zimmtsäure zu gewinnen, löst man Perubalsam in Kalislauge unter gelinder Erwärmung. Dann schwimmt nach einiger Zeit gelbliches Perubalsamöl oben auf, welches man durch Destillation reisnigt. Dieses Del wird in Weingeist gelöst und mit einer weingeistigen Kalilösung vermischt. Dann erstarrt das zimmtsaure Kali glimsmerartig. Die Säure wird durch Chlorwasserstoff ausgeschieden und durch Umkrystallisiren aus Alsohol gereinigt.

### §. 11.

Zwei Säuren, die in der Natur viel häufiger vorkommen als die Benzoösäure oder die Zimmtsäure, und die wegen der nahen Bezieshung, in welcher sie zu einander stehen, zusammen behandelt zu werden verdienen, sind die Gerbsäure — Sichengerbsäure — und die Gallussäure. Um häufigsten tritt die Gerbsäure in Rinden auf, zusmal in denen der verschiedensten Quercus-Urten, aber auch in Blättern, z. B. in denen von Sichen und von Thea dohea, in Früchten, wie in Sicheln, Datteln, in den Beeren von Myrtus caryophyllata, in manchen öligen Samen i), in den Schalen vieler Trauben, in den Blüthen von Eugenia caryophyllata, im Holz und in der Wurzel der Sichen. Kurz sie fann in allen Pflanzentheilen vorkommen. Um reinsten und reichlichsten sindet sie sich jedoch in den Galläpfeln, Auszwüchsen, die auf den jüngeren Zweigen von Quercus insectoria durch den Stich von Cynips Quercus insectoriae entstehen.

Die Gerbfäure ist häusig von der Gallusfäure begleitet. Weil aber die Gallusfäure aus Gerbfäure entstehen kann, so wird es in vielen Fällen zweiselhaft, ob die Gallusfäure in den frischen Pflanzentheilen fertig gebildet enthalten war. Avequin fand jedoch in den Mangosamen der Mangisera-Arten viel Gallussäure und wenig Gerbfäure<sup>2</sup>), und Stenhouse erhielt fertig gebildete Gallussäure aus den kleinen Zweigen des Sumachs, Rhus Coriaria, aus den Sicheln von Quercus aegilops (der sogenannten Valonia), und aus den Samentapseln von Caesalpinia Coriaria, die unter dem Namen Dividivi im Handel bekannt sind<sup>3</sup>). Nach Schloßberger's Angabe soll sie in den Blüthen von Arnica montana, in Colchicum autumnale, Helleborus niger, Strychnos nux vomica, nach Schloßberger und Döpping in der Rhabarber sertig gebildet vorhanden sein<sup>4</sup>).

Der Gerbfäure gehört die Formel C9 H3 05 + H0, der Gal-

<sup>1)</sup> Sac. Moleich ett, Physiclogie ber Nahrungemittel, Darmftabt 1850, S. 316.

<sup>2)</sup> Bgl. Buchner in Liebig und Bobler, Annalen, Bt. LIII. G. 179.

<sup>3)</sup> Stenhoufe, ebenbafelbft Bb. XLV, G. 9, 15, 17.

<sup>4)</sup> Schloßberger, Lehrbuch ber organischen Chemie, Stuttgart 1850, S. 343.

lusfäure C7 H3 O5 + HO (Pelouze). Jene bildet eine nicht trustallinische, hellgelbliche Masse von glänzendem Bruch, die Gallusfäure dagegen frystallisirt in weißen lockeren Nadeln.

Beide Säuren lösen sich in Wasser und in wasserhaltigem Alfohol, in Aether dagegen nur in sehr geringer Menge. Die Gallusfäure löst sich indessen in kalkem Wasser bei Weitem nicht so leicht wie die Gerbsäure; 1 Theil Gallussäure ersordert zur Lösung 100 Theile kalken Wassers. Gerbsäure schmeckt in der Aussösung rein zusammenziehend, Gallussäure besitzt einen fäuerlichen Nebengeschmack.

Während beide Säuren mit neutralen Eisenorndfalzen schwarzblaue Niederschläge erzeugen, unterscheiden sie sich von einander dadurch, daß die Gerbsäure durch Leim aus ihren Lösungen in dichten grauweißen Flocken gefällt wird, die Gallussäure nicht.

Die gerbsauren und gallussauren Alkalien sind in Wasser leicht löslich, die Salze des Kalks und der Bittererde schwer.

Da die Gerbfäure im freien Zustande in den Galläpfeln enthalten ist, so läßt sie sich leicht bereiten, indem man Galläpfelpulver in einem Berdrängungsapparat mit wasserhaltigem Aether übergießt. In der Flasche, in welche die Flüssigfeit heruntersließt, sondern sich zwei Schichten, indem sich der Aether oben ansammelt, während die Gerbfäure in der unteren wässerigen Schichte enthalten ist. Die wässerige Rösung wird vom Aether getrennt, dann wiederholt mit Aether geschüttelt und unter der Lustpumpe über Schweselsäure abgedampst. Der Rückstand stellt die oben beschriebene hellgelbe Masse dar mit glänzendem Bruch (Pelvuze).

Aus den Pflanzentheilen, welche fertig gebildete Gallusfäure entschalten, gewinnt man diese nach Stenhouse, wenn man die betreffenden Theile wiederholt mit Wasser auskocht und filtrirt. Aus der Flüssigeit wird die Gerbsäure entsernt durch die Fällung mit Leim. Die abgeschiedene Lösung wird dann bis zur Dicke eines dichten Sprups verdampst und der Rückstand mit heißem Alkohol ausgezogen. Aus diesem wird die Gallussäure durch Arnstallisation gereinigt.

### §. 12.

Die Kaffeebohnen und die Blätter von Ilex paraguariensis enthalten eine der Gerbfäure ähnliche Säure, die Kaffeegerbfäure oder Moleschott, Phys. bes Stoffwechsels.

Chlorogenfäure, welche nach den Analysen von Payen und Roch= leder ausgedrückt wird durch die Formel  $C^{14}$   $H^8$   $O^7$ . Neben der Kaffegegerbfäure fand Rochleder in den Kaffeebohnen die Viridinfäure,  $C^{14}$   $H^6$   $O^7$ , neben der gewöhnlichen Gerbfäure in den Theeblättern die Boheafäure  $C^7$   $H^3$   $O^4$  + 2  $H^0$ .

Diese Säuren sind alle drei in Wasser und in Alkohol löslich, die Boheafäure in Wasser so leicht, daß sie an der Luft zerfließt.

Die Raffeegerbfäure ist im trocknen Zustande spröde und läßt sich zu einem gelblichweißen Pulver zerreiben; sie besitzt nach Roch-leder einen schwach fäuerlichen und etwas zusammenziehenden Geschmack. Die Biridinsäure zeichnet sich durch ihre bläulich grüne Farbe auß, die namentlich auch ihrem Kalksalze eigen ist, das den Kaffeebohnen die grünliche Farbe ertheilt. Boheasäure bildet eine der Eischengerbfäure ähnliche hellgelbe Masse.

Eisenoxydsalze werden durch die Boheasäure und die Biridinfäure dunkel gefärbt. Schweselsaures Eisenoxydul erzeugt in der Löfung der Kaffeegerbsäure beim nachherigen Zusat von Ammoniak einen beinahe schwarzen Niederschlag. Nach früheren Angaben fällt die Kaffeegerbsäure Eisensalze grün.

Kaffeegerbfäure nimmt an der Luft sehr leicht Sauerstoff auf. Sie wird dabei grün, indem sie sich in Biridinsäure verwandelt.

Rochleder hat die Kaffeegerbfäure bereitet, indem er getrockenete und zerstoßene Kaffeebohnen mit Alfohol auskochte und die Flüffigkeit durchseihte. Durch den Zusaß von Wasser werden weiße Flocken ausgeschieden, nach deren Entsernung die Lösung durch essigsaures Bleioryd gefällt wird. Nachdem man die Flüssigkeit mit dem Niedersschlag etwas gekocht hat, läßt sich dieser durch Filtration leicht trennen. Man wäscht denselben mit weingeistigem Wasser, rührt mit Wasser an und zerlegt durch Schweselwasserstoff. Der Rückstand der versdampsten Lösung ist die Kasseegerbfäure, welche sich nur durch sehr langes Trocknen aus einer gummiartigen Masse in einen spröden, zerzreiblichen Körper verwandeln läßt 1).

Biridinfaure erhielt Rochleder nur aus der Kaffeegerbfaure, indem er die Lösung der letteren mit überschüssigem Ammoniak ver-

<sup>1)</sup> Rochleber in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LIX. G. 301, 302.

seizte. Unter Aufnahme von Sauerstoff ward die Flüssigkeit in 36. Stunden blaugrün. Diese blaugrüne Lösung wurde mit einem Uebersschuß von Essigsäure und mit Altohol vermischt. Dadurch schieden sich schwarze Flocken aus, und die braune absiltrirte Flüssigseit gab auf den Zusat von essigsaurem Bleioryd einen blauen Niederschlag mit einem schwachen Stich ins Grüne. Aus dem Bleislz läßt sich die Viridinsäure durch Schweselwasserstoff absondern 1).

Die Boheafäure wurde endlich von Nochleder dargestellt, indem er die siedendheiße Abkochung von Theeblättern mit essigsaurem
Bleioryd fällte. Der Niederschlag ward entsernt. Nach 24 Stunden
hatte sich eine neue Fällung gebildet, die ebenfalls absiltrirt ward,
und die Flüssigkeit wurde darauf mit Ammoniak gesättigt. Dadurch
entstand ein gelber Niederschlag, der in absolutem Alkohol angerührt
und durch Schweselwasserschlag, der in absolutem Alkohol angerührt
und befreite Flüssigkeit wurde durch eine alkoholische Lösung von
essigsaurem Bleioryd grauweiß gefällt. Diese Fällung, mit Alkohol
angerührt und mit Schweselwasserstoff zerlegt, gab die Boheasäure,
welche durch Verdunsten der Lösung und abermaliges Aussichen in
Wasser gereinigt und schließlich getrocknet wurde <sup>2</sup>).

## S. 13.

Während alle Säuren, welche bisher beschrieben wurden, stickstoffsrei sind, hat sich durch Piria's hübsche Untersuchung ergeben,
daß wir in dem früher sür neutral gehaltenen Asparagin einen sticktoffhaltigen Körper kennen, der entschieden saure Eigenschaften besitzt.
Die Asparagsäure oder Spargelsäure, wie das Asparagin jetzt heißen
sollte, ist so start, daß sie die Essigsäure aus essigsaurem Kupseroryd
austreibt 3). Ursprünglich ist die Spargelsäure, wie der Name besagt,
in den Spargeln gesunden worden. Sie kommt aber außerdem vor in
den Kartosseln, in den Runkelrüben, in dem Boratsch, in den Wur-

<sup>1)</sup> Rochleber, ebenbafelbft, Bb. LXIII. G. 194.

<sup>2)</sup> Rochleber, ebenbafelbft, S. 207, 209.

<sup>3)</sup> Piria in ben Annales de chimie et de physique, 3e série. T. XXII, p. 160-179.

zeln von Symphytum officinale, Glycyrrhiza glabra und Althaea officinalis.

Die Formel der Spargelfäure ist N2 C8 H7 O5 + 3 HO nach den Analysen von Liebig und Piria, welcher lettere aus den Salzgen den Ausdruck N2 C8 H7 O5 ableitete. Es frystallisirt die Spargelzfäure in farblosen, glänzenden Oftaödern oder in sechsseitigen Säulen des rhombischen Systems.

Ein Theil der Spargelfäure erfordert 58 Theile kalten Waffers zur Löfung, in Weingeift wird dieselbe leichter, in absolutem Alfohol und in Aether dagegen nicht gelöft.

Aus den Pflanzentheilen, welche die Spargelfäure in hinlanglicher Menge führen, aus der Althäawurzel z. B., gewinnt man diefelbe, indem man die Stoffe mit Wasser auszieht, eindampst, frustallisten läßt und zur vollkommenen Reinigung umkrustallistrt.

#### S. 14.

Aus den unten mitgetheilten Zahlen läßt sich über die Menge, in welcher die Säuren in verschiedenen Pflanzentheilen auftreten, ein annäherendes Urtheil bilden, wobei freilich nicht zu vergessen ist, daß die Menge vorzugsweise nur bei solchen Pflanzen bestimmt wurde, die sich durch einen Reichthum an Säure auszeichnen.

| In 10       | 0 Theilen        | (U  | nreifen | ).   | (Reifen) |                 |
|-------------|------------------|-----|---------|------|----------|-----------------|
| Mepfelfäure | in Pfirfichen .  |     | 2,70    |      | 1,80     | Bérard.         |
| 11          | in Aprikofen .   |     | 1,07    |      | 1,10     | 11              |
| 17          | in Reine Claud   | en  | 0,45    |      | 0,56     | 17              |
| 11          | in Kirschen .    | ٠,  | 1,75    |      | 2,01     | 11              |
| 17          | in Birnen .      |     | 0,11    |      | 0,18     | er e            |
| 11          | in Stachelbeerer | t   | 1,80    |      | 2,41     | 11              |
| 17          | in Tamarinden    |     |         | 0,45 | Vauqu    | elin.           |
| 97          | im Saft von      | Vo  | gel=    |      |          |                 |
|             | beeren           |     |         | 7,76 | Liebig.  |                 |
| 17          | in hagebutten    |     |         | 7,77 | Bilz.    |                 |
| Weinfäure   | in Tamarinden    |     |         | 1,55 | (neben   | 3,25 Weinstein) |
|             |                  |     |         |      | Vauqu    | elin.           |
| Citronenfau | re in unreifen C | 5ta | chel=   |      |          |                 |
|             | beeren           |     |         | 0,12 | Bérari   | o.              |

|                            | In 100 Theilen               |       |                         |
|----------------------------|------------------------------|-------|-------------------------|
| Citronenfa                 | iure in reifen Stachelbeeren | 0,31  | Bérard.                 |
| 11                         | in Hagebutten                | 2,95  | Bilz.                   |
| 11                         | in Tamarinden                | 9,40  | Vauquelin.              |
| Bernfteinf                 | äure 1) im Terpenthin von    |       |                         |
|                            | Pinus Picea                  | 0,85  | Caillot.                |
| Gerbfäure                  | in Eicheln                   | 9,00  | Löwig.                  |
| 89                         | in der Schaale der Bee=      |       |                         |
|                            | ren von Myrtus caryo-        |       |                         |
|                            | phyllata                     | 11,40 | Bonaftre.               |
| 17                         | in den Kernen derfelben      |       |                         |
|                            | Beeren                       | 39,80 | 11                      |
| 11                         | in den trodnen Blättern      |       |                         |
|                            | des grünen Thees             | 17,68 | Mittel aus 2 Bestimmun- |
|                            |                              |       | gen. Mulder.            |
| Gallusfäu                  | re in Mangosamen             | 18,75 | Avequin.                |
| Raffeegerb                 | saures Rali = Caffein in     |       |                         |
|                            | Kaffeebohnen                 | 3,50- | -5,00 Payen.            |
| Spargelfäure in Kartoffeln |                              | 0,8   | Mittel aus 2 Bestimmun= |
|                            |                              |       | gen. Michaëlis, Bau-    |
|                            |                              |       | quelin.                 |

Man sieht, daß die Gerbfäure die höchsten Zahlen erreicht. Diese Säure hat außerdem die Eigenthümlichkeit, daß sie gewöhnlich frei vorkommt, während die übrigen Säuren an Kali, Kalk oder Bittererde gebunden zu sein pflegen. Die organischsauren Salze sind oft neutral, allein nicht selten auch sauer, wie der Weinstein in den Trauben, der äpfelsaure Kalk in den Bogelbeeren, das kleesaure Kalk im Sauerampfer und im Sauerklee, u. a.

### S. 15.

Die Pflanzensäuren gehören zu den sauerstoffreichsten Körpern, bie in der organischen Welt auftreten, ja die Kleefäure ist der sauerstoffreichste von allen organischen Stoffen. Weil nun gerade die Klees

<sup>1)</sup> Mit Ertractivftoff verunreinigt.

fäure vielleicht unter allen Säuren die weiteste Verbreitung hat und durch ihre Zusammensetzung in einer naben Beziehung zur Kohlensfäure steht, so lag es allerdings nahe zu vermuthen, daß die Kleesfäure bei der so allgemein im Pflanzenreich herrschenden Reduction die erste Stuse sein möchte, welche die Kohlensäure bei ihrer Umwandslung in allgemein verbreitete Pflanzenstoffe betritt. Aus 2 Aequivaslenten Kohlensäure weniger 1 Aeq. Sauerstoff würde dann 1 Aeq. Kleesäure:  $2 CO^2 - 0 = C^2 O^3$ .

Ju dieser Ansicht neigt sich Liebig, der die Säuren überhaupt als Ergebnisse der Reduction in der Pflanze zu betrachten scheint. In den Wachholderbeeren soll ein Beispiel der Desorvdation als Ursacheder Säurebildung vorliegen; man will nämlich in den Wachholderbeeren erst einen reichlichen Gehalt an Weinsäure und später Aepselfäure gesunden haben. Wenn aber wirklich die Aepselsäure einem späteren Entwicklungsgliede der Weinsäure entspricht, dann muß die letztere 1 Aeq. Sauerstoff verlieren. Aus C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>5</sup>—O würde C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>4</sup>. Indem Liebig nun weiter eine Umwandlung der Säuren in Zucker annimmt, müßten Kleesäure, Weinsäure, Aepselsäure als Uebergänge betrachtet werden, deren Bildung die Entwicklung allgemein verbreiteter stärfmehlartiger Verbindungen aus Kohslensäure und Wasser vermittelt 1).

Allein gerade in dem wichtigsten Falle, in welchem eine Bildung von Zuder aus organischen Säuren angenommen wurde, ist eine solche nicht bewiesen worden. Nach den Untersuchungen Berard's, dessen Zahlen oben mitgetheilt sind, enthalten die reisen Früchte nicht selten mehr freie Säure als in den unreisen vorhanden war. Da nun in den stärkmehlartigen Körpern, namentlich im Dertrin der Früchte, die ergiebigste Duelle der Zuckerbildung gegeben ist, so scheint vor der Hand kein genügender Grund die Annahme einer Entstehung des Zuckers aus Säuren zu fordern.

Berücksichtigt man aber die Angabe Schleiden's, die, wenn auch Ausnahmen zugegeben werden muffen, in der Mehrzahl der Fälle gewiß die richtige ift, daß nämlich die organischen Säuren in

<sup>1)</sup> Bgl. Liebig, die organische Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie, sediste Auflage, Braunschweig 1846, S. 188—191.

eigenen Höhlen, in sogenannten Secretionsbehältern, vorzukommen pflegen, dann gewinnt aus physiologischen Gründen die entgegensstehende Meinung, daß die Säuren durch Orydation aus allgemein verbreiteten Pflanzenstoffen abgeleitet sind, eine nicht geringe Wahrsscheinlichkeit.

Ich will der genialen Gedankenverbindung Liebig's nicht im Mindesten zu nahe treten, da eine allmälige Reduction der wichtigsten Nahrungsstoffe der Pflanzen, der Kohlensäure und des Wassers, mit Nothwendigkeit angenommen werden muß. Die Bildung organischer Säuren erscheint sogar als die natürlichste Bermittlung einer allmäligen Reduction. Und die Bildung von Nepfelsäure aus Weinsäure in den Wachholderbeeren wäre ein unwiderleglicher Beweis, daß eine Bildung organischer Säuren durch Desorndation in der Pflanze wirklich möglich ist.

Auf der anderen Seite verdient es alle Erwägung, daß Körper mit so scharf ausgeprägten chemischen Eigenschaften, wie Säuren und Alkaloide, Körper die zu ihren Gegensähen eine mächtige Berwandtsschaft besihen, krystallisationskähig sind und im Organismus nicht selten, wenn ich so sagen darf, als todte Krystalle abgelagert werden, durchaus an die Rückbildung organischer und organisirter Materie erinsnern. Im Thierreich werden wir diesen Gedanken beinahe durchweg bestätigt sinden. Aber auch in der Pflanze stehen diese Körper an der Grenze des Lebens, sie sind Glieder in der langen Kette der Rückbildung, welche in der Regel mit der Ausnahme von Sauerstoff gleischen Schritt hält.

Im Pflanzenleben sind Organisation und Reduction beinahe gleichbedeutende Begriffe. Aber ebenso nahe entspricht die Orndation der Rückbildung.

Und es fehlt nicht an chemischen Erscheinungen, welche diese Ansicht unterstützen.

Es ist eine bekannte Thatsache, daß die Bernsteinsäure durch Orydation der Fettsäuren gebildet wird. Bor Kurzem erst hat Desfaignes ') die Buttersäure mittelst Salpetersäure in Bernsteinsäure

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXIV. S. 361.

verwandelt, eine Umwandlung, die nach folgendem Schema denksbar ist:

Ebenso findet sich Bernsteinsäure in altem Rummelol, in welchem sie gewiß in Folge einer Aufnahme von Sauerstoff entstand.

In der Pflanze tritt aber die Bernsteinfäure immer in den äußeren Theilen auf, zu welchen der Sauerstoff leicht Zutritt hat, und zwar mit Harzen vermischt, welche letteren selbst aus einem Drydationsproces hervorgingen.

Benzoöfäure entsteht aus vielen atherischen Delen, wenn man diese mit Salpeterfäure behandelt.

Zimmtöl wird durch Oxydation in zwei Harze und Zimmtfäure verwandelt. Mulder theilt dafür folgendes Schema mit 1):

$$\frac{3 \text{ immtöl}}{3 \text{ C}^{20} \text{ H}^{11} \text{ O}^2} + \frac{08}{\text{C}^{60} \text{ H}^{33} \text{ O}^{14}} = \begin{cases} & \alpha \text{ H}^{15} \text{ O}^4 \\ & \beta \text{ H}^{37} \text{ C}^{12} \text{ H}^5 \text{ O}^4 \\ & \text{ limmtfäurehydrat C}^{18} \text{ H}^8 \text{ O}^4 \\ & \text{ leq. Waffer } & \text{H}^5 \text{ O}^5 \\ \hline & \text{C}^{60} \text{ H}^{33} \text{ O}^{14} \end{cases}$$

Gallusfäure entsteht unter Entwicklung von Kohlenfäure burch Ornbation ber Gerbfäure:

Gerbsäure Gallussäure  

$$C^9 H^3 O^5 + 4 O = C^7 H^3 O^5 + 2 CO^2$$
.

In den Theeblättern ist die von Rochleder analysirte Boheafäure wahrscheinlich ein Uebergangsglied zu der Umwandlung von Gerbsäure in Gallussäure:

Gerbfäure Boheafäure 
$$C^9 H^3 O^5 + 3 O = C^7 H^3 O^4 + 2 CO^2$$
.

Aus der Kaffeegerbfäure entsteht die Viridinsäure ebenfalls durch Aufnahme von Sauerstoff:

Raffeegerbfäure Biridinfäure 
$$C^{14}$$
  $H^8$   $O^7 + 20 = C^{14}$   $H^6$   $O^7 + 2$   $H^6$   $O^7 + 2$   $O^7 + 2$ 

<sup>1)</sup> Mulder, Proeve eener algemeene physiologische Scheikunde, p. 917.

Bielleicht läßt sich die Boheafäure als ein Orndationsprodukt der Viridinfäure betrachten. Denn

Piria hat uns gelehrt, daß man die Afparagfäure durch salpetrichte Säure in Aepfelfäure übersühren kann. Auch dies geschieht nur, indem die Asparagfäure sich mit einer reichlichen Menge Sauerstoff verbindet.

Es wird bei diefer Umfetzung Stickstoff frei.

Hieraus ergiebt sich mit überzeugender Klarheit, daß sehr häufig die Säurebildung wirklich als Kolge einer Oxydation zu betrachten ist.

Nicht selten entsteht eine Säure, die man auf den ersten Blick sür sauerstoffärmer hält, aus einer sauerstoffreicheren; und die Entwicklung der sauerstoffarmen ist deshalb doch nicht das Erzeugniß einer Desorydation, weil nebenher andere sauerstoffreiche Körper gebildet werden. So wenn nach der hübschen Entdeckung von Dessausses äpfelsaurer Kalt durch Gährung Bernsteinsäure liesert. Liebig, der diese Umsehung durch Bierhese ebenfalls bewirkte, hat gezeigt, daß dabei neben Bernsteinsäure Kohlensäure und Essigsäure gebildet werden; 6 Aeq. Aepfelsäure nehmen 3 Acq. Wasser auf, und daraus entstehen 4 Aeq. Bernsteinsäure, 4 Aeq. Kohlensäure und 1 Aeq. Essigsäure:

Die sauerstoffärmere Bernsteinsäure ( $C^4 H^2 O^3$ ) entsteht aus der sauerstoffreicheren Aepselsäure ( $C^4 H^2 O^4$ ), ohne daß eine Reduction dabei stattsindet  $^2$ ).

<sup>1)</sup> Bgl. Guftav Liebich in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXI, S. 57, und Rochleber, ebenbafelbst, S. 11.

<sup>2)</sup> Liebig in feinen Annalen, Bb. LXX, S. 364.

Indem sich die Asparagfäure in Aepfelfäure, die Aepfelfäure in Bernsteinsäure verwandeln kann, läßt sich die Asparagfäure in der Sommerwärme, wenn man Käsestoff als Hefe anwendet, auch in Bernsteinfäure überführen. Dessaignes erhielt auf diese Weise aus der Asparagfäure bernsteinsaures Ammoniumoryd.

Da die Mehrzahl der Säuren sticktofffrei ist, so läßt sich mit großer Wahrscheinlichkeit annehmen, daß hauptsächlich die stärkmehlsartigen Körper zur Entstehung der organischen Säuren Beranlassung geben. Es ist bekannt, daß Kleesäure durch Drydation des Zuckers entsteht. Insosern sich nun Kleesäure oder andere Säuren als unthätige Stoffe in eigenthümlichen Secretionsbehältern ansammeln, sind sie als Ergebnisse der Zersehung der allgemein verbreiteten Pflanzensbestandtheile zu betrachten. Und obgleich diese Körper von der Pflanze nicht wirklich ausgeschieden werden, so sind sie doch annähernd gleichen Rangs mit den Ausscheidungsstoffen der Thiere.

Kleesäure und Usparagsäure sind für die Pflanzen von ähnlicher Bedeutung wie die Kohlensäure und die Harnsäure im thierischen Organismus. Der raschere Stoffumsat und die höheren Organisationsverhälnisse halten im Thierreich gleichen Schritt; die verbrauchten Gewebetheile werden aus den Thierförpern ausgestoßen. Der Pflanze bleiben die Zersetungsprodukte ihrer allgemein verbreiteten Bestandtheile einverbleibt. Und hierin ist zu einem großen Theil die Mannigsaltigkeit in der Zusammensetzung verschiedener Pflanzenarten begründet.

In verschiedenen Pflanzen erfolgt die Zersetzung in verschiedener Richtung. Und rückwärts üben die Ergebnisse der Zersetzung auf die Umwandlung der Stoffe innerhalb der Pflanze einen wesentlichen, wenn auch noch sehr wenig erkannten Einfluß.

## Ray. II.

# Die Alkaloide und die indifferenten Stoffe.

### §. 1.

Hinsichtlich des Vorkommens der Alkaloide und der besonderen Pflanzenbestandtheile, welche die schlecht charakterisirte Gruppe der indifferenten Stoffe bilden, gilt im Allgemeinen dieselbe Regel, welche oben nach Schleidzen für die Säuren angegeben wurde. Gewöhnslich kommen diese Stoffe in besonderen Höhlen oder in den Milchssaftgefäßen vor.

Allein auch hier sind wichtige Ausnahmen beobachtet worden. So fand Bödeker in den Zellen der Columbowurzel von Cocculus palmatus das indifferente Columbin, während die gelben Berdickungssschichten der Zellwände das Berberin enthielten 1). Nach Payen ist das kaffeegerbsaure Kalis Caffein in der Zellstoffwand der Zellen des Perisperms der Kaffeebohnen gelagert 2).

Nicht felten sind namentlich die schwächeren Alfaloide in freiem Zustand in den Pflanzentheilen vorhanden. Um häusigsten jedoch sind die Pflanzenbasen theils an anorganische, theils an organische Säuren gebunden. Und in diesen Berbindungen hat Liebig in sehr hübscher Weise auf die Bertretung anorganischer Basen und Säuren durch gleichartige organische Stoffe ausmerksam gemacht. In den Kartosseln erzeugt sich das gistige Solanin, wenn dieselben aus der Erde keine Basen ausnehmen können, wenn sie z. B. in unseren Kellern

<sup>1)</sup> Bobeter in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXIX, G. 47.

<sup>2)</sup> Annales de chim. et de phys. 3e sér. T. XXVI, p. 112.

feimen. In den Chinarinden ist um so mehr Chinasaure an Chinin und Cinchonin gebunden, je weniger die Menge des chinasauren Kalks beträgt, die in denselben vorhanden ist. Und so kann umgekehrt in den Papaveraceen, deren Milchsaft das Opium darstellt, eine organische Säure, die Mekonsäure, welche mit Kalk verbunden zu sein pslegt, durch Schwefelsäure vertreten werden. Robiquet fand in manchen Opiumsorten keine Spur von mekonsaurem Kalk 1).

Wenn auch einzelne Alkaloide und indifferente Stoffe in mehren verschiedenen Pflanzen angetroffen werden, so ist doch das Borkommen derselben viel mehr auf einzelne Arten oder Familien beschränkt als das der Säuren. Sie verdienen daher in weit höherem Grade den Namen besonderer Pflanzenbestandtheile.

## S. 2.

Abgesehen von ihren basischen Eigenschaften herrscht eine große Achnlichkeit zwischen den einzelnen Alfaloiden. Mit wenigen Ausnahmen lassen sich die Pflanzenbasen krystallissren. In Weingeist werden sie ohne Ausnahme leicht gelöst, dagegen sind die meisten, und zwar alle nicht flüchtige Alkaloide nur schwer in Wasser löslich.

Mit Chlorwasserstoff verbinden sich die Alkaloide als solche. Diese chlorwasserstoffsauren Verbindungen werden durch Sublimat weiß, durch Platinchlorid gelb und frystallinisch gefällt. Hierbei entstehen Doppelverbindungen von chlorwasserstoffsaurem Alkaloid mit Duecksilberchlorid oder mit Platinchlorid.

In ähnlicher Weise wie mit Chlorwasserstoff gehen die Alkaloide auch mit Jodwasserstoff eine Verbindung ein, die durch Quecksilberziodid weiß oder gelblich weiß gefällt wird. Man kann diesen Riederschlag in den verschiedenen Salzen der Pflanzenbasen hervorbringen, wenn man dieselben mit Jodquecksilberkalium versetzt.

Ein gemeinschaftliches Merkmal der Alfaloide ist ferner die Fallbarkeit ihrer neutralen Salze durch Gerbfäure.

<sup>1)</sup> Liebig, bie Chemie in ihrer Anwenbung auf Agricultur und Physiologie, Braunschweig 1846, S. 93.

### S. 3.

Es war eine der angenehmsten Ueberraschungen für die Freunde der organischen Shemie und der Diätetik, daß sich Cassein und Thein als ein und dasselbe Alkaloid erwiesen. Es sindet sich dieser Stoss also in den Blättern des Thees, zum Theil frei, zum Theil an gewöhnliche Gerbsäure gebunden, in den Kasseedohnen zum Theil als kasseegerbsaures Kali-Cassein, in den Blättern des Ilex paraguariensis, dem sogenannten Paraguaythee, in welchem er höchst wahrsscheinlich auch an Kasseegerbsäure gebunden ist (vgl. oben S. 289), und in den Früchten von Paullinia sorbilis.

Die Zusammensetzung des Caffeins wird nach Liebig und Pfaff ausgedrückt durch die Formel  $N^2$   $C^8$   $H^5$   $O^2$ . Rochleder verstoppelt diese Formel und betrachtet das Caffein als  $N^4$   $C^{16}$   $H^{10}$   $O^4$ .

Es ift Rochleder nämlich gelungen, das Caffein durch Behandlung mit Chlor zu vermandeln in eine neue Bafis, das von Bury entdedte Methylamin (NC2 H5), in eine fcmache Gaure, Die Amalinfäure 1) (N2 C12 H7 O8) und in einen äußerst flüchtigen, die Augen zu Thränen reizenden und Ropfweb in ber Stirngegend verurfachenden Rörper, den Rochleder für eine Changerbindung hält 2). Wenn man nämlich Caffein mit ftarter Ralilauge ober mit Natronfalt erhipt, bann entsteht nach Rochleber Chanfalium ober Channatrium, was mit vielen anderen Alfaloiden, Chinin, Cinchonin, Morphin, Piperin g. B., nicht der Fall ift. Deshalb erflärt Roch= leder jenen eigenthumlich riechenden Körper, den er in zu geringer Menge erhielt, um eine genauere Untersuchung mit bemfelben vorzu= nehmen, für das Erzeugniß der Ginwirfung des Chlors auf Chan. Es findet fich bei jener Ginwirfung Salgfaure in der Löfung, die von einer Wafferzersetzung herrührt, und das Methylamin ift an Chlorwafferstoff gebunden.

Demnach ist es klar, daß eine Entwicklung von Sauerstoff stattfindet, mit welchem sich das Caffein verbindet, und es ist ein einsacher Ausdruck der beobachteten Erscheinung, wenn Rochleder die Entwicklung durch folgende Gleichung versinnlicht:

<sup>1)</sup> Von ämalis, schwach.

<sup>2)</sup> Rochleber in Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXI, S. 2 u. folg.

Saffein. Span. Methylamin. Amalinsäure.  $N^4$   $C^{16}$   $H^{10}$   $O^4$  + 2  $H^0$  + 2 O = N  $C^2$  + N  $C^2$   $H^5$  +  $N^2$   $C^{12}$   $H^7$   $O^8$ . Saffein verwandelt sich unter Aufnahme von 2 Aeq. Wasser und 2 Aeq. Sauerstoff in Span, Methylamin und Amalinsäure.

Das Caffein krystallisirt in langen, seidenglänzenen Nadeln, die häufig in Strahlenbüscheln vereinigt sind. Es erfordert 100 Theile kalten Wassers und noch mehr Alkohol und Aether, um gelöst zu werden. Dagegen löst es sich leicht in warmem Wasser.

Gerbsaures Caffein ist in kaltem Wasser unlöslich, das Doppelsalz der Kaffeegerbsäure mit Caffein und Kali dagegen ist löslich (Panen). Uebrigens ist das Caffein eine schwache Basis.

Die Amalinfäure nimmt mit Ammoniak eine purpurrothe Farbe an. Weil nun dieses Zersetzungsprodukt des Caffeins auch beim Erwärmen mit Salpeterfäure entsteht, so ist dies ein hübsches Prüfungsmittel für Caffein. Die hellgelbe salpetersaure Lösung dampft man ab und den trocknen Rückstand versetzt man mit etwas Ammoniak. Dann entsteht eine purpurrothe Färbung.

Auf sehr einfache Weise läßt sich das Caffein durch Sublimation aus Theestaub gewinnen 1).

## §. 4.

Das Berberin findet sich in der Columbowurzel von Cocculus palmatus und in der Wurzel, dem Bast und der übrigen Rinde von Berberis vulgaris. In der Columbowurzel ist das Berberin mit Columbosäure,  $C^{42}$   $H^{21}$   $O^{11}$ , verbunden (Bödefer).

NC<sup>42</sup> H<sup>18</sup> O<sup>9</sup> + 12 HO ist die Formel des in hellgelben, seibens glänzenden Nadeln frystallistrenden Berberins nach Analysen von Fleitmann und Bödefer. Bei 100° getrocknet entspricht dasselbe dem Ausdruck NC<sup>42</sup> H<sup>18</sup> O<sup>9</sup> + 2 HO (Fleitmann).

In Wasser und Weingeist wird das Berberin gelöst. Aus der weingeistigen Lösung wird es jedoch durch Aether niedergeschlagen.

<sup>1)</sup> Siehe Mulber und Sennsine in Mulber's Scheikundige onderzoekingen, Deel V, p. 318.

Columbosaures Berberin ist schwerer löslich in Wasser als das freie Alfaloid, welches auch mit den meisten anorganischen Säuren mehr oder weniger schwer lösliche Salze bildet.

Aus der Columbowurzel bereitete Bodefer falgfaures Berberin, indem er den weingeistigen Auszug verdampfte und den trodnen Rudftand mit fiedendem Ralfwaffer behandelte. Die braunrothe Löfung wurde filtrirt, die Fluffigfeit mit Salzfaure gefättigt, worauf fich ein fast gang formlofer Rorper ausschied, der ebenfalls durch Filtration entfernt wurde. Bu der Lösung ward ein Ueberschuß von Salgfaure zugefett. Nach zwei Tagen hatte fich das falgfaure Berberin in gelben Arnstallen ausgeschieden. Bodefer lofte die Arnstalle in Alfo hol auf und fällte und wusch das Salz mit Aether 1). Das falzsaure Berberin wird nach Kleitmann 2) durch verdunnte Schwefelfaure in schwefelfaures verwandelt, welches man frustallisiren und bei 100° trodnen muß, um die anhängende Salgfäure zu entfernen. Durch Barytwaffer wird das Berberin von der Schwefelfaure geschieden, und der überschüffige Barnt wird aus der dunkelrothen Kluffigkeit durch Roblenfaure gefällt. Die filtrirte Lofung wird beinahe gur Trodine abgedampft, der Rudftand in wenig Alfohol geloft und mit Aether niedergeschlagen. Schließlich wird das Berberin durch Umfrustallisiren aus Maffer gereinigt.

## S. 5.

Die bekannten Alkaloide der Chinarinde der verschiedenen Cinchona-Arten, das Chinin, das Cinchonin und das Aricin bringe ich hier besonders deshalb zur Sprache, weil sie in der Zusammensehung bis auf den Sauerstoffgehalt mit einander übereinstimmen. Diese Alfaloide, die in verschiedenen Chinarinden in sehr verschiedener Menge vorkommen, sind in denselben zum größten Theil an Chinasäure gesbunden.

Cinchonin hat nach Liebig's Zahlen, die vor ganz Kurzem von Slasiwes bestätigt wurden, die Formel NC20 H12 0 (3). Das

<sup>1)</sup> Bobefer in Liebig und Bohler, Unnalen, Bb. LXIX, G. 41.

<sup>2)</sup> Chendafelbft Bb. LIX, G. 163.

<sup>3)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXVII, S. 51.

Chinin und ein zweites Alfaloid, welches van Henningen & Chinin, Hlasiwes Cinchotin nennt, entsprechen dem Ausdruck NC20 H12 O2 (Liebig, van Henningen, Hlasiwes). Dem Aricin endlich geshört nach Pelletier die Formel NC20 H12 O3.

Das Sinchonin frystallisitt nach Hlasiwet in mäßig großen glänzenden Prismen. So wie dasselbe bisher untersucht wurde, ist es häusig mit dem Sinchotin vermischt; Hlasiwet 1) fand daher in dem käuslichen Sinchonin zwei Alkaloide, von welchen bei der Kryftallisation zuerst das Sinchonin im engeren Sinne und dann das Sinchotin anschießt. Letteres krystallisitt in schönen, rhomboidalen, sesten Krystallen. Das Chinin bildet am häusigsten ein weißes form-loses Pulver; es läßt sich jedoch in seinen, seidenglänzenden Nadeln erhalten. Das Aricin endlich krystallisitt in weißen, glänzenden, durchscheinenden Nadeln.

Von diesen Alkaloiden ist das Chinin am leichtesten in Wasser löslich, indem es sich in kaltem Wasser ebenso leicht löst wie der Gwp3 (in 400 Th.) und von kochendem Wasser nur 200 Theile ersfordert. Das Sinchonin ist dagegen in kaltem Wasser fast ganz unslöslich und löst sich nur in 2500 Theilen kochenden Wassers. Aricin löst sich in Wasser gar nicht. Chinin, Aricin und Sinchotin lösen sich leicht in Weingeist und in Aether, Sinchonin dagegen wird zwar in kochendem Weingeist gelöst, allein in kaltem Weingeist wenig und in Aether gar nicht.

Durch ftarke Salpeterfaure wird das Aricin dunkelgrun gefällt.

Basisch schwefelsaures Sinchonin löst sich in kaltem Wasser viel leichter als das entsprechende Shininsalz, auch in Alkohol löst sich jenes leichter. Das basisch schwefelsaure Chinin ist in Aether wenig, das Sinchoninsalz gar nicht löslich. Basisch salzsaures Sinchonin ist in kaltem Wasser leicht, basisch salzsaures Shinin schwer löslich; von kochendem Wasser wird jedoch auch letteres leicht ausgenommen.

Nach Brandes wird eine Austösung von schweselsaurem Chinin mit Chlorwasser versetzt durch Zusatz von kaustischem Ammoniak smaragdgrün. Wenn man statt des Ammoniaks eine starke Lösung von Eisenkaliumchanür hinzusügt, dann entsteht nach Bogel jun. eine dunkelrothe Farbe, welche einige Stunden anhält und dann besonders

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 49.

Coniin. 305

durch Einwirkung des Lichts ins Grüne übergeht. Nimmt man anstatt des Ammoniaks kaustisches Kali, dann wird die Lösung schwesfelgelb 1).

In der Berbindung mit Chinafaure bildet Chinin ein lösliches Salz.

Die Alkaloide werden in der Form von schwefelsauren Salzen durch verdünnte Schwefelsaure aus den betreffenden Chinarinden aus= gezogen, das Sinchonin aus China Huamalies und China Huanuco, das Chinin aus China calisaya, das Aricin aus China cusco. Man scheidet durch Natron die Alkaloide aus den schwefelsauren Salzen aus. Hat man dann ein Gemenge von Chinin und Sinchonin, so kann man durch Aether das Chinin auslösen, wobei das Sinchonin ungelöst zurückbleibt. Um nun das Aricin von den beiden anderen Alkaloiden zu trennen, läßt sich die Unlöslichkeit dessellen in Wasser benüßen, welches das Chinin löst, und die Löslichkeit des Aricins in Aether, welcher das Sinchonin ungelöst zurückläßt.

# S. 6.

Zur Vertretung der flüchtigen Alfaloide mag hier das Coniin eine Stelle finden, das in Conium maculatum durch die ganze Pflanze verbreitet und nach Bird an Aepfelfäure gebunden ift.

Gerhardt driekt die Zusammensetzung des Coniins aus durch die Formel NC16 H15. Im wasserfreien Zustande ist das Coniin eine farblose oder hellgelbe ölartige Flüssigkeit von stechendem Geruch. Es wird in kaltem Wasser leichter gelöst als in heißem. In Weinzeist und Aether ist es sehr leicht löslich.

An der Luft bräunt sich das Coniin, es läßt Ammoniak entweichen und nimmt eine harzähnliche Beschaffenheit an. Die in Wasser und Weingeist leicht löslichen Coniinsalze werden in ihrer Lösung an der Luft nach einander roth, violett, blau, grün.

Man bereitet das Coniin aus dem Schierling, indem man letzteren mit einer stark verdünnten Kalilösung destillirt. Die übergegangene Flüssigfeit wird mit Schwefelsaure gesättigt, eingedampft und mit Alkohol behandelt, wobei das Ammoniak, welches aus einem

<sup>1)</sup> Bogel jun. in Liebig und Wöhler, Annalen, Bb. LXXIII, S. 222. Moleschott, Phys. bes Stoffwechfels.

Theil des Coniins in Folge der Einwirkung des Kalis entstand, als schwefelsaures Ammoniumoryd ungelöst bleibt. Die alkoholische Lösfung des schwefelsauren Coniins wird unter der Luftpumpe verdunstet, der Rückstand in Wasser gelöst und mit Barytwasser versetzt. Das gelöste Coniin wird dann vom schwefelsauren Baryt absiltrirt und über Chlorcalcium rectificirt.

## S. 7.

Wenn man die oben beschriebenen Alkaloide der Chinarinden hinsichtlich der Zusammensetzung mit einander vergleicht, dann findet man, daß sie eine Reihe darstellen, in welcher bei gleichem Gehalt an Stickftoff, Kohlenstoff und Wasserstoff jedes folgende 1 Aeq. Sauerstoff mehr enthält als das vorige. Denn

 $\begin{array}{c} \text{Cinchonin} = NC^{20} \ H^{12} \ 0 \\ \text{Chinin, Cinchotin} = NC^{20} \ H^{12} \ 0^2 \\ \text{Aricin} = NC^{20} \ H^{12} \ 0^3. \end{array}$ 

Ueberträgt man nun auf diese Alkaloide die Begriffe von Sättigungscapacität, die in der anorganischen Shemie gelten, so würde man erwarten, daß 1 Aeq. Chinin 2 Aeq. Säure, 1 Aeq. Aricin 3 Aeq. Säure erforderte, um neutrale Salze zu bilden. Das trifft nicht ein, und daher sagt man bekanntlich, daß sich die Sättigungscapacität der Alkaloide nicht nach dem Sauerstoffgehalt derselben richtet. Dagegen erfordern viele Alkaloide, um ein neutrales Salz zu bilden, für je 1 Aeq. des Stickstoffs, den sie enthalten, 1 Aeq. Säure.

Dadurch wurde Berzelins schon vor vielen Jahren veranlaßt, die Alkaloide als gepaarte Ammoniakverbindungen zu betrachten, eine Borstellung, die befonders dadurch unterstüßt wird, daß diese Alkaloide, ganz ebenso wie das Ammoniak, in den Salzen der Sauersstoffsäuren 1 Aeq. Wasser enthalten und die sogenannten Wasserstoffsäuren als solche aufnehmen. Es ist als wenn sich das Ammoniak der Basen bei solchen Verbindungen in Ammoniumornd oder in Ehlorzammonium verwandeln müßte. Und dazu kommt noch, daß die chlorzwasserssolchen Alkaloide, ebenso wie der Salmiak, sich mit Queckssülberchlorid und mit Platinchlorid verbinden.

Es dürfte wenige Physiologen geben, die nicht beim erften Er-

scheinen der glänzenden Arbeit von Wurt über die sogenannten zussammengesetzten Ammoniakarten gehofft hätten, daß die Frage über die Sonstitution der Alkaloide mit einem Male spruchreif geworden sei. Wurt hat die vortreffliche Entdeckung gemacht, daß man durch die Sinwirkung von Kali auf chansaure Aetherarten drei Alkaloide gewinnen kann, die außer den Elementen des Ammoniaks drei Kohlenswasserstoffe enthalten, deren Kohlenstoffgehalt mit dem des betreffenden Aethers übereinstimmt. So erhielt Wurt aus chansaurem Methylsoryd und Kalihydrat Methylamin und kohlensaures Kali:

Cyanfaured Methyloryd

C2 H3 O + NC2 O + 2KO + 2HO = 2 (KO + CO2) + NC2 H5;

aus chanfaurem Aethyloxyd und Kalihydrat Aethylamin und kohlens faures Kali:

Epansaures Aethyloxyd

C4 H50 + NC2 0+2K0 + 2H0 = 2 (K0 + CO2) + NC4 H7;

aus chansaurem Amploxyd und Kalihydrat Amylamin und kohlensau= res Kali:

Enansaures Amyloxyd

C<sup>10</sup> H<sup>11</sup> O+NC<sup>2</sup> O+2KO+2HO = (2KO+CO<sup>2</sup>) + NC<sup>10</sup> H<sup>13</sup>

Das Aethylamin wurde von hofmann dargestellt, indem er Ammoniak auf die bromwafferstoffsauren und jodwasserstoffsauren Berbindungen des Aethers einwirken ließ, nach folgendem Schema:

Bromafferstoffsaures Aethylamin. C4 H5 Br + NH3 = NC4 H7 + HBr.

Außer diesen drei Basen, von denen, wie oben mitgetheilt wurde, das Methylamin nach Rochleder bei der Einwirfung von Ehlor auf Cassein entsteht, ist in Anderson's Petinin das ganz analog zusammengesetzte Butylamin bekannt, während vor Kurzem Wertheim und Anderson auch das Propylamin entdeckt haben. So besitzen wir denn jest folgende Reihe:

Methylamin = NC<sup>2</sup> H<sup>5</sup>, Aethylamin = NC<sup>4</sup> H<sup>7</sup>, Propylamin = NC<sup>6</sup> H<sup>9</sup>, Butylamin = NC<sup>8</sup> H<sup>11</sup> (Petinin), Amylamin = NC<sup>10</sup> H<sup>13</sup>.

Während man nun nach Berzelins diese Alkaloide als gespaarte Ammoniakverbindungen betrachten müßte, neigt sich Wurtz zu der Ansicht, daß diese Körper wirkliche Ammoniakarten darstellen, in welchen 1 Aeq. Wasserstoff durch die Radikale der entsprechenden Aethersarten (Methyl, Pethyl, Propyl, Butyl, Amyl) substituirt wäre. Hier unten sind die Formeln nach beiden Ansichten zerlegt:

Gepaarte Ammoniakverbindungen nach der Theorie von Berzelius.

Zusammengesette Ammo= niafarten nach Wurk.

$$\begin{array}{l} {
m NH^3 + C^2 \; H^2 = {
m Methylamin} = N \; } \; {
m C^2 \; H^3,} \\ {
m NH^3 + C^4 \; H^4 = {
m Methylamin} = N \; } \; {
m C^4 \; H^5,} \\ {
m NH^3 + C^6 \; H^6 = {
m Propylamin} = N \; } \; {
m C^6 \; H^7,} \\ {
m NH^5 + C^8 \; II^8 = {
m Butylamin} = N \; } \; {
m C^8 \; H^9,} \\ {
m NH^3 + C^{10} \; H^{10} = {
m Amylamin} = N \; } \; {
m H^2 \atop {
m C^10 \; H^{11}}}. \end{array}$$

Wury, der in den Folgerungen, die er aus seinen schönen Bersuchen ableitet, ebenso umsichtig wie genial ist, fällt kein unbedingt entscheidendes Urtheil über die Richtigkeit der einen oder der anderen Theorie, wiewohl er der Ansicht von den zusammengesetzen Ammoniakarten den Borzug giebt. Er läßt namentlich die Frage offen, in wie weit die sauerstoffhaltigen Basen der einen oder der anderen Borstellung unterzuordnen sind. Ich werde als Physiologe gewiß nicht weiter gehen, habe hier jedoch die Ansichten von Berzelius und von Wurtzum so lieber zusammengestellt, weil beide gleich hübsch die ammoniakähnliche Beschaffenheit der Alkalvide erklären.

Durch die flassische Arbeit von Wurt 1) ist für alle folgende

<sup>1)</sup> Sie findet sich in vortresslicher Zusammenstellung der Ergebnisse in den Annales de chim. et de phys., 3e série T. XXX, Décembre 1850 p. 446 et suiv.

Untersuchungen eine Bahn gebrochen, auf der das glänzendste Ziel erreichbar scheint. Zwei deutsche Shemiser, Wurt in Paris und Hof=mann in London, haben, indem sie, von verschiedenen Seiten ausgehend, auf dieser Bahn zusammentrasen, die Wissenschaft um Thatsachen bereichert, die jeden Ausmerksamen darüber belehren können, welch' hohen Schwunges die organische Shemie sähig ist, ich möchte beinahe sagen, in unseren Tagen erst recht sähig wird. Die Entdeckungen von Wurt und Hosmann gehören unstreitig zu den schönsten Lordeeren der organischen Shemie, die nicht versehlen werden, auch der Physio-logie ihre Früchte zu tragen.

# §. 8.

Die indifferenten Stoffe sind leider nicht durch ein so logisches Band zu einer Gruppe vereinigt, wie die Alkaloide. Sten deshalb schienen sie mir nicht zu verdienen, zu einer besonderen Abtheilung erhoben zu werden, und da sich einige derselben durch ihren Stickstoffgehalt und eine gewisse Aehnlichkeit der Eigenschaften an die Alkaloide anschließen, so mögen sie auch hier neben den Pflanzenbasen eine Stelle sinden, sür deren logische Nothwendigkeit ich keineswegs Bürgschaft leisten will. Es steht um die Gruppe der indisserenten Stoffe nur wenig besser als um die Ertractivstoffe, eine Abtheilung, die vor den reißenden Fortschritten der Wissenschaft täglich mehr zurüsweicht und endlich als solche ganz verschwinden wird.

Dadurch mag es zugleich gerechtfertigt erscheinen, wenn ich bei der Besprechung der indifferenten Stoffe mehr noch als bei den Alfa-loiden mählerisch bin.

# §. 9.

Das Amnydalin, der Mandelstoff, verdankt seinen Namen den bitteren Mandeln, kommt aber außerdem vor in den Beeren von Prunus laurocerasus, in den Psirsichkernen und wahrscheinlich in den bitteren Kernen der Steinfrüchte überhaupt. Nach den Analysen von Liebig und Wöhler wird die Zusammensetzung des Amygdalins ausgedrückt durch die Formel NC40 H27 O22 + 6HO. Die Krystalle desselben bilden seidenglänzende Schuppen oder große, durchsichtige, glänzzende Prismen.

In Waffer und in Weingeist wird das Amngdalin gelöft, in Aether nicht.

Durch die Einwirkung des Emulsins, der oben (S. 96) beschriebenen Mandelhese, erleidet der Mandelstoff eine eigenthümliche Gährung, als deren wichtigste Erzeugnisse Blausäure und Bittermanzbelöl austreten. Nach Liebig und Wöhler, die diese Gährung genau beschrieben haben 1), wird außerdem Zucker gebildet. Aus 1 Aeq. Amygdalin = NC40 H27 O22 und 4 Aeq. Wasser entstehen:

1 Aeq. Bittermandelöl C<sup>14</sup> H<sup>6</sup> O<sup>2</sup>
1 Aeq. Blaufäure NC<sup>2</sup> H
2 Neq. Zuker (C<sup>12</sup> H<sup>12</sup> O<sup>12</sup>) = C<sup>24</sup> H<sup>24</sup> O<sup>24</sup>

NC40 H31 O26=NC40H27O22+4HO.

Um das Amygdalin aus bitteren Mandeln zu bereiten, wird aus diesen erst so gut als möglich das sette Del ausgepreßt. Darauf werden die Mandeln mit Alkohol gekocht und die Lösung durch Leinwand durchgeseiht. Nach einiger Zeit hat sich der Alkohol über einer Delschichte angesammelt. Diese alkoholische Lösung enthält das Amygdalin und muß abgehoben werden. Der Alkohol wird durch Destillation entsernt und der sprupartige Rückstand mit Wasser und Hese der Gährungswärme ausgeseht, damit der Zucker zerlegt werde, der die Krystallisation des Mandelstoffs hindert. Nach beendigter Gährung wird die Flüssigkeit siltrirt, bis zur Sprupsconsistenz eingedampst und mit Alkohol vermischt. Dann fällt das Amygdalin als weißes krystallinisches Pulver nieder, das man durch Umkrystallisiren aus Alkobol reinigt. 2).

## §. 10.

Sehr viele Weibenarten und einige Pappelarten enthalten in ihren Rinden, die Weiden auch in ihren Blättern, einen indifferenten Bitterstoff, das Salicin.

Die Formel des Salicins ift C26 H18 014; es enthält feinen

<sup>1)</sup> Bohler in feinen Unnalen Bb. LXVI, S, 239.

<sup>2)</sup> Liebig, Sandbuch ber organischen Chemie, Beibelberg 1843, S. 81.

Stickstoff. Das Salicin frustallisirt in farblosen, seibenglänzenden Schuppen, die leicht in kaltem und noch leichter in kochendem Wasser sowie in Weingeist gelöst werden, in Aether dagegen unlöslich sind.

Eine wässerige Lösung des Salicins wird durch Goldchlorid blau gefärbt. In starter Schwefelsäure löst sich das Salicin mit rother Farbe und es wird auf den Zusatz von Wasser aus dieser Lösung in hellrothen Floden gefällt.

Wenn das Salicin mit verdünnten Sauren oder mit Mandels hefe behandelt wird, dann verwandelt es sich in Zucker und Saliges nin (Viria).

Salicin. 3uder. Saligenin. 
$$C^{26}$$
  $H^{18}$   $O^{14}$   $+$   $2$   $HO$   $=$   $C^{12}$   $H^{12}$   $O^{12}$   $+$   $C^{14}$   $H^{8}$   $O^{4}$ .

Das Saligenin verliert unter dem Einfluß von Säuren 2 Aeq. Wasser und verwandelt sich in das dem Bittermandelöl isomere Saliretin,  $C^{14}$   $H^6$   $O^2$ ; Saliretin ist demnach wassersies Saligenin. Saligenin bildet glänzende rhomboidale Arystalle, die sich settig anstühlen und in heißem Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich sind. Saliretin dagegen ist ein harziger Körper, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether.

Man gewinnt das Salicin aus der Weidenrinde, indem man diese mit Wasser auskocht und aus der Flüssigkeit durch Bleioryd das Gummi und die Farbstoffe in der Siedhiße niederschlägt. Die filtrirte Lösung wird mit Schwefelwasserstoff versetzt, um etwa aufgelöstes Bleioryd abzuscheiden, und dann abgedampst, um das Salicin durch Arystallisation vollends zu reinigen.

### S. 11.

Eine dem Salicin ähnliche Verbindung findet sich in der Rinde der Wurzel von Aepfelbäumen, Birnbäumen, Kirschbäumen, Pflaumensbäumen, und ist unter dem Namen Phlorrhizin bekannt.

Nach einer kleinen Verbesserung, welche Delffs nach dem neuen Mischungsgewicht des Kohlenstoffs mit Liebig's früherer Formel vorsgenommen hat, muß das Phlorrhizin durch C<sup>42</sup> H<sup>24</sup> O<sup>20</sup> + 4 HO ausgedrückt werden<sup>1</sup>).

<sup>1)</sup> Delffs, a. a. D. G. 159.

Das Phlorrhizin krystallisirt in seibenglänzenden, feinen Nadeln, die sich locker zusammenhäusen. Es löst sich sehr leicht in kochendem Wasser und in Weingeist, dagegen fast gar nicht in kaltem Wasser und in Aether.

Berdünnte Salzsäure oder Schwefelsäure verwandeln das Phlor= rhizin in Zucker und Phloretin 1):

Phlorrhizin 3ucter Phloretin. 
$$C^{42} H^{24} O^{20} + 2 HO = C^{12} H^{12} O^{12} + C^{30} H^{14} O^{10}$$
.

Das Phloretin krnstallisirt in kleinen farblosen Blättchen, die leicht in Weingeist, dagegen wenig in Wasser und in Aether löslich sind.

Durch die Behandlung mit Ammoniak färbt sich das Phlorrhizin unter Aufnahme von Sauerstoff erst gelb, dann roth und zulest durch Purpurroth hindurchgehend dunkelblau. Der tiefrothe Farbstoff, der hierbei austritt, ist das Phlorrhizein,

Nº C42 H30 O26 + 4 HO, bessen Bildung Streder durch nachstehende Gleichung versinnlicht:

Aus der Wurzelrinde der betreffenden Pyrus- und Prunus-Arten wird das Phlorrhizin bereitet, indem man jene mit verdünntem Weingeist bei 50—60° auszieht, die Lösung decantirt, den Weingeist größtentheils abdestillirt und die Masse der Arnstallisation überläßt. Die Krystalle müssen durch Thierkohle entfärbt werden.

## S. 12.

Das indifferente Columbin findet fich nach Böde'ter2) in der Columbowurzel von Cocculus palmatus, in dem Theil des parenchy=

<sup>1)</sup> Siehe Rofer in Liebig und Bohler, Annalen. Bb. LXXIV, S. 185. 186.

<sup>[2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXIX, G. 52.

Columbin. Mengenberhaltniffe ber Alfaloide u. indifferenten Stoffe. 313

matischen Gewebes, in welchem noch keine Gefäßbildung auftritt, und zwar in den Zellen.

Bödefer ertheilt dem Columbin, das in durchsichtigen geraden rhombischen Säulen frustallisirt, die Kormel C42 H22 O14.

Nur in kochendem Weingeist wird bas Columbin leicht gelöft; in kaltem Wasser, Weingeist und Aether ift es wenig löslich.

Durch starke Schwefelsäure wird bas Columbin orangegelb und später dunkelroth; die Lösung scheidet mit Wasser vermischt einen rostzgelben Niederschlag aus.

Ein einsaches Versahren, das Columbin zu bereiten, ist von Lebourd aiß angegeben worden. Ein starker Aufguß der Co-lumbowurzel wird durch Kohle siltrirt und die Kohle so lange gewaschen, als das absließende Wasser bitter schmeckt. Dann enthält die Flüssigkeit das Columbin, während der größte Theil des Farbstoffs in der Kohle zurüchlieb. Filtrirt man nun die Lösung noch einmal durch Kohle, dann hält diese das bittere Columbin zurück. Man trockenet die Kohle, zieht dieselbe mit Alkohol aus und läßt das Columbin krystallissen.

### §. 13.

Ueber die Mengenverhältnisse, in welchen einige der oben besichriebenen Alkaloide und indifferenten Stoffe in den Pflanzen vorskommen, geben folgende Zahlen Aufschluß:

In 100 Theilen des betreffenden Pflanzentheils.

Caffein in den Blättern von Ilex

paraguariensis . . . 0,13 Stenhouse.

in grünen Theeblättern 0,51 Mittel aus 2 Bestimmungen, Mulber.

, in Theeblättern . . . 5,84 Péligot.

(freies) in Raffeebohnen 0,80 Panen.

Raffeegerbsaures Rali = Caffein in

Raffeebohnen . . . . . . 3,50 — 5,00 Papen.

Berberin in der Wurzelrinde von

Berberis vulgaris . 1,30 Buchner (Bater u. Sohn).

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXVII, G. 254.

Berberin in ber Rinde und bem

Holz derfelben Pflanze 17,60 Buchner (Bater u. Sohn).

Berberin (? mahrscheinlich an Co=

lumbofäure gebunden) in den Wurzeln von Coc-

culus palmatus . . 5,00 Buchner.

Cinchonin in China Huanuco . 1,74 Mittel aus 10 Bestimmungen, Michaelis, Barenton,

Henry, Duflos, Stratingh, Badollier, Chevallier, van

Santen.

" in China regia . . 0,15 Mittel aus 3 Bestimmun= gen, Wittstock, Thiel, Her=

mann.

Chinin in China Huanuco . . 0,55 Mittel aus 6 Bestimmungen, Michaelis, Barenton, Henry.

Duflos, Stratingh.

" in China regia . .

2,03 Mittel aus 13 Bestimmungen, Pelletier und Caventou, Barenton, Flashof, Stratingh, Henry, Arnaud, Wittsstock, Thiel, Michaelis, van Santen D.

Umngdalin in bitteren Mandeln 3-4,00 Liebig.

in Canarium commune 11,40 Bizio.

" im Fleisch von Cocos

nucifera . . . 14,00 Brandes.

" im Wasser von Cocos

nucifera . . . 11,90 Brandes.

Columbin (?) in der Wurzel von

Cocculus palmatus 12,20 Buchner.

# §. 14.

Leider find die Anhaltspunkte, welche uns die chemische Zusam-

<sup>1)</sup> Bgl. Wigg ere, Grundrif ber Pharmacognofie, Gottingen 1840 G. 197 und 202.

mensetzung der Alkaloide und der indisserenten Stoffe bietet, zur Beurtheilung der Entwicklungsgeschichte dieser Körper bei weitem nicht so sicher wie bei den Säuren.

Physiologisch spricht das Vorkommen in eigenen Secretionsbeschältern und das vorzugsweise häusige Austreten in Rinden (Bersberin, Alkaloide der China, Salicin, Phlorrhizin) dafür, daß die Alkaloide und die, indifferenten Körper als Ausscheidungsstoffe zu bestrachten sind, die, wenn sie auch in den Pflanzen verbleiben, aus der Zersehung allgemein verbreiteter Pflanzenbestandtheile hervorgehen müssen).

Aber wie und aus welchen?

Berücksichtigt man den Stickstoffgehalt, der die Alkaloide und das Amngdalin auszeichnet, und daneben den Sauerstoffreichthum des Berberins und des Amngdalins, dann scheint es die einsachste Vorstelsung, diese Körper möchten aus eiweißartigen Stoffen durch Aufnahme von Sauerstoff entstehen. Shinin, Sinchonin, Aricin, die weniger Sauerstoff enthalten als die Eiweißtörper, und nun gar die sauerstofffreien slüchtigen Alfaloide, wie das Coniin, könnten freilich auf diesem Wege nur gebildet werden, wenn nebenher andere sauerstoffreiche Verbindungen erzeugt würden, wie wir dies oben bei der Umwandslung von Aepfelsäure in Bernsteinsäure gesehen haben. Allein hier schwindet der sichere Voden der Beobachtung unter den Füßen.

Sieht man andererseits, wie leicht Amygdalin, Salicin, Phlorrhizin bei ihrer Zersetzung durch Mandelhese oder durch verdünnte Säuren Zuder liesern, so drängt sich allerdings die Vermuthung aus, daß an der Vildung dieser Stoffe vorzugsweise die stärkmehlartigen und andere stickstofffreie Verbindungen betheiligt sein mögen, die sich bald mit Ammoniak verbinden, bald nicht. Indem aber hier zur Erzeugung des Amygdalins und der stickstoffhaltigen Alkalvide verwickeltere Umsetzungen ersorderlich sind als eiwa eine Drydation der Eiweißskörper, ist es noch viel gewagter, den Entwicklungsgang nach diesem Gedanken in Kormeln einzukleiden.

Ich habe oben berichtet, daß es Rochleder gelungen ist, das Caffein durch bloße Aufnahme von Wasser und Sauerstoff zu spalten in Chan, Methylamin und Amalinfäure.

<sup>1)</sup> Bgl. oben G. 295.

Caffein. Cyan. Methylamin. Amalinfäure. Na C16 H10 O4+2 H0+2 O = NC2 + NC2 H5+ N2 C12 H7 O8

Denkt man sich nach dem Borbilde der von Rochleder 1) ent= worsenen Schemata die Amalinsäure als entstanden aus Kaffeegerb= säure, die sich etwa erst zu Viridinsäure orydirt, und Ammoniak, so wäre diese Umsetzung nach solgender Gleichung denkbar:

Biridinfäure. Amalinfäure.

 $C^{14} H^7 0^8 + 2NH^3 + 0^{10} = N^2 C^{12} H^7 0^8 + 2 C0^2 + 6H0.$ 

In ähnlicher Weise könnten aus 1 Meg. Zucker und 6 Meg. Ammoniak 3 Meg. Blausäure (Cyanwasserstoff) und 3 Meg. Methylamin neben Wasser entstehen:

3 ucker Spanwasserstoff Methylamin.  $C^{12} H^{12} O^{12} + 6 NH^3 = 3 NC^2 H + 3 NC^2 H^5 + 12 HO$ .

Nach allem was ich oben bei wiederholter Gelegenheit über derzgleichen Formelzusammensehungen gesagt habe, glaube ich nicht, daß ich mich ausdrücklich gegen den Verdacht verwahren muß, als wollte ich durch jene Gleichungen den wirklichen Entwicklungsgang bezeichnet wissen. Allein deshalb scheinen mir solche Beziehungen in der Zusammensehung der Mittheilung werth, weil die im höchsten Grad beachstungswürdigen Spaltungsweisen, wie sie die schöne Entdeckung Piria's sür Salicin und die nicht minder ausgezeichneten Beobachtungen Roch leder's sür Sassen kennen lehrten, doch die eigentlichen Winke sind, von welchen sich in der Zusunst die reichste Ausbeute für die Entwicklungsgeschichte hossen läßt.

Die sticksofffreien Körper, aus welchen auf jene Weise die stickstoffhaltigen Alkaloide oder das Amngdalin hervorgehen, werden natürlich die allerverschiedensten sein. Als Bödeker das indisferente Columbin in den Zellen des Parenchyms, das columbosaure Berberin dahingegen vorzugsweise in den Verdickungsschichten der Gefäße und der den Gefäßen zunächst liegenden Zellen beobachtet hatte, kam er auf den Gedanken, das columbosaure Berberin möchte sich aus Columbin und den Elementen des Ammoniaks entwickeln<sup>2</sup>).

Columbin. Berberin. Columbofaure. 2 C42 H24 O14 + NH3 = NC42 H18 O9 + C42 H21 O11 + 8 HO.

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXI, G. 11.

<sup>2)</sup> Bobeker in Liebig und Bohler, Unnalen, Bb. LXIX, G. 52, 53.

Wenn auch Böbeker's Versuche, aus Columbin und Ammoniak columbosaures Berberin zu gewinnen, bisher erfolglos blieben, so sind doch solche Gedanken herzerfreuende Wegweiser auf der Bahn der Forschung, auf der sich Mancher in fruchtlosen Versucheleien verirrt. Hen le hat ganz richtig gesagt: Niemand mag beobachten, ob das Wasser bergab sließt; wenn nur auch Niemand in der Nordsee beobachten wollte, wie das Wasser des Neckars zusammengesett ist.

Auf die Entstehung des Berberins übt vielleicht die zuvor gebildete Columbosäure einen bedeutenden Einfluß. Denn daß die Säuren in diesem Sinne überhaupt gleichsam prädisponirend die Bildung von Alkaloiden veranlassen, das geht aus den oben mitgetheilten Thatsachen hervor, welche eine Bertretung sehlender anorganischer Basen durch organische Alkaloide lehren (Bgl. S. 298, 299).

Mögen nun aber die Alkaloide und die indifferenten Stoffe aus Eiweißkörpern oder aus stärkmehlartigen Berbindungen bervorgehen, mögen sie selbst unmittelbare Erzeugnisse einer Orndation sein oder durch Orndation neben sauerstoffreichen Bestandtheilen gebildet werden, so viel scheint mir aus der Krystallisationsfähigkeit und dem Borkommen der meisten dieser Stoffe abgeleitet werden zu dürfen, daß sie etwa dem Kreatinin und dem Harnstoff des Thierkörpers an physiologischer Bedeutung verglichen werden dürfen.

## Rap. III.

# Die Farbstoffe.

## S. 1.

Nur deshalb sind die das Auge so angenehm überraschenden Stoffe, welche die Farben der Pflanzen bedingen, so mangelhaft untersucht, weil sie in unverhältnißmäßig geringer Menge eine außerordentliche Wirfung erzeugen und doch häusig einen so wenig außgeprägten chemischen Sharafter besitzen, daß einer Physiologie der Pflanzenfarben bisher nur eine sehr mangelhafte Grundlage chemischer Thatsachen untergebreitet werden konnte. Rleine Veränderungen in der stofslichen Mischung bewirfen so vielerlei umfangreiche Abstusungen in dem Farbengepränge, daß in der Regel der bedingende Stoffumsat in seiner Größe weit zurückbleibt hinter dem leuchtenden Schein, mit dem die Blüthe ins Auge strahlt. Daher rührt es, daß eben die Farbengluth, die zuerst unsren Blick für die Pflanzenwelt sesselt, noch so auffallend unvollkommen auf stofsliche Vorgänge zurückgeführt worden ist.

In dem Licht erglüht die Farbe. Die Theile, die dem Licht außzgesetzt find, führen beinahe ausschließlich die ausgebildeten Farbstoffe, sind die Träger der wirklichen Farbe. Um weitesten nach innen erstreckt sich der grüne Farbstoff von Blättern und Stengeln. Sehr häusig birgt die Blüthentnospe grüne, bisweilen auch weiße Blumenblätter, die sich färben, indem sie sich im Licht entfalten. Biel seltner ist die eigenthümliche Farbe der Blume schon innerhalb der Knospe vorhanden.

Bald sind die Farbstoffe im wässerigen Inhalt der Zellen gelöst, wie namentlich die rothen und blauen. Bald bedingt es ihre harzige Beschaffenheit, daß sie in Wasser unlöslich sind und in der Gestalt von Körnchen die Zellen erfüllen; so ist es mit vielen gelben Farb-

stoffen und dem Blattgrun, die mit einander die Eigenthumlichkeit theilen, daß sie nicht selten in tieferen Zellschichten gefunden werden 1).

In manchen Fällen gehört der Farbstoff den Berdidungsschichten der Zellen an.

Eine allgemeine Charakteristik der Pflanzenfarbstoffe läßt sich, wie aus den obigen Andeutungen hervorgeht, nicht geben. Biele Farbstoffe sind als schwache Säuren zu betrachten, andere sind indifferent, einzelne basisch.

### S. 2.

Beinahe alle grüne Pflanzentheile verdanken ihre Farbe jenem Blattgrün, welches ich oben bereits als den Trabanten einer sehr allgemein verbreiteten Wachsart?) angesührt habe. Dieses Blattgrün ist bald formlos, bald körnig durch den Inhalt der Zellen vertheilt, und indem in den Körnchen, welche die Botaniker als Chlorophyll beschreiben, sehr häusig um ein Kernchen von Wachs oder von Stärkmehl der reine Farbstoff gelagert ist, hat Mulder den letzteren als C Shlorophyll von dem B Shlorophyll der Botaniker unterschieden. In den Epidermiszellen pflegt das Shlorophyll zu sehlen.

Unstreitig ist dieses reine Chlorophyll der Chemiker, von dem hier allein die Rede sein soll, von allen Farbstoffen am weitesten verstreitet, und doch ist die Menge desselben in den Blättern so gering, daß die Darstellung des Blattgrüns den größten Schwierigkeiten unterworfen ist. Daher besitzen wir nur Eine Analyse von demselben, welche die Formel NC18 H9 Os ergeben hat (Mulder). Dieses Blattgrün war den Blättern von Populus tremula entnommen.

Das Chlorophyll ist unlöslich in Wasser, löslich in Alfohol und Aether. Kaustische und kohlensaure Alkalien, Kalk- und Barytwasser lösen es mit grüner Farbe. Essigfäure fällt dasselbe aus diesen Lösunsen, ist aber für sich im Stande, das Chlorophyll zu lösen. In Salzskure wird das Chlorophyll gelöst, durch Marmor jedoch aus der Lösung ausgeschieden. Auch Wasser fällt das Chlorophyll aus der salzskuren Lösung und läßt einen gelben Körper gelöst. Wenn man den

<sup>1)</sup> Bgl. Schleiben, a. a. D. Bb. I, S. 191.

<sup>2)</sup> Bgl. oben S. 150.

durch Marmor gewonnenen Niederschlag des Blattgrüns trocknet und darauf wieder in Alfohol löst, dann nimmt der Alkohol häufig eine blaue Farbe an. Das Chlorophyll läßt sich demnach in einen gelben und einen blauen Farbstoff zerlegen, deren verschiedenes Berhältniß eine Hauptursache der zahllosen Schattirungen sein mag, welche die grüne Farbe in Blättern und Stengeln zeigt. (Berzelius, (Mulsder) 1).

Am einfachsten läßt sich diese Zersetbarkeit des Chlorophylls in einen gelben und einen blauen Farbstoff nach meinen Beobachtungen darthun, wenn man die schön saftgrüne ätherische Lösung des Chlorophylls mit starker Salzfäure versett. Dann trennt sich die Flüssigkeit in eine untere blaugrüne salzsaure und eine obere schmutziggelbe ätherische Schichte.

Wenn eine alkoholische oder ätherische Lösung des Chlorophylls dem Lichte ausgesetzt wird, dann wird sie nach meinen Beobachtungen erst bräunlich, zuletzt gelb (Berzelius, Mulder).

Nach Berzelius besteht die einsachste Darstellung des Shlorophylls darin, daß man die grünen Pflanzentheile mit Aether auszieht, der jedoch nicht nur den Farbstoff, sondern zugleich das früher beschriebene Wachs auslöst 2). Man läßt den Aether verdunsten, behandelt den Rückstand mit heißem Alfohol und läßt die alkoholische Lösung erkalten, wobei sich das Wachs in Flocken ausscheidet, während das Chlorophyll gelöst bleibt. Auch die alkoholische Lösung wird jest verdampst, der Rückstand in Salzsäure gelöst und endlich der Farbstoff durch Wasser niedergeschlagen und gewaschen. In Folge dieser Darstellung wird das Chlorophyll schwer löslich in Alkohol und in Aether.

# §. 3.

Jener gelbe Farbstoff, der durch Zersetzung des Chlorophylls entstehen kann, ist nach Berzelius derselbe, der in den Herbstblät=

<sup>1)</sup> Bgl. meine Uebersetung von Mulber's physiologischer Chemie, Beibelberg 1844. S. 283-285.

<sup>2)</sup> Bgl. oben S. 150.

tern auftritt und von diesem Chemifer mit dem Namen Xanthophyll, Blattgelb, belegt worden ift. Auch das Blattgelb findet sich stets in Begleitung von Wachs.

Bisher ift das Xanthophyll feiner Elementaranalyse unterworsfen worden.

Das eigentliche Lösungsmittel des gelben Farbstoffs der Herbstblätter ist der Aether. In Alfohol wird derselbe weniger reichlich, in Wasser gar nicht gelöst.

Alfalien lösen das Blattgelb auf, wenn auch nicht in bedeutender Menge; durch Säuren entsteht in den gelben Lösungen ein gelber Riederschlag.

Im Sonnenlicht wird das Xanthophyll a'lmälig entfärbt, durch Schwefelfäure gebräunt und dabei in geringer Menge gelöft.

Das Blattgelb fann durch Alfohol aus den gelben Blättern ausgezogen werden. Wenn man den Alfohol abdestillirt, dann wird der Rückstand förnig getrübt durch das Xanthophyll, das sich mit Harz, Fett und Spuren von Wachs verunreinigt ausscheidet. Diese körnige Masse wird noch einmal in Alfohol gelöst und mit einer alfoholischen Bleizuckerlösung versetzt, welche jene beigemengten Stosse niederschlägt. Nach der Filtration entsernt man das überschüssig zugesetzte Blei durch etwas Salzsäure, verdünnt die Lösung mit Wasser und destillirt die Säure und den Alsohol ab. Nach dem Trocknen bildet das Blattgelb einen schmierigen Körper. Berzelius.

In den Blättern sehr vieler Pflanzen, die rothe Früchte tragen, entwickelt sich im Herbst statt des gelben Farbstoffs ein rother, das sogenannte Erythrophyll oder Blattroth. Berzelius fand, daß dieses Blattroth der Herbstölätter übereinstimmt mit dem rothen Farbstoff der Kirschen und Johannisdeeren. Das Blattroth, dessen Zusammensehung wir nicht kennen, ist dadurch ausgezeichnet, daß es sich in Wasser und Allsohol löst, dagegen in Aether nicht.

Wenn man die wässerige Cösung des Blattroths verdampft, dann bräunt sich der Farbstoff und er scheidet sich theilweise aus. Kalkmilch erzeugt in der rothen Lösung eine graugrüne Fällung. Alfalien ertheilen dem Blattroth eine grüne Farbe.

Berzelius hat das Blattroth dargestellt, indem er rothe Herbstblätter mit Alfohol auszog und die alfoholische Lösung mit Wasser versetze, welches Fett und Wachs niederschlug. Durch essigsaures Blei wurde dann aus der wässerigen Lösung das Ernthrophyll gefällt mit grüner Farbe, die bald in Graubraun überging. Das Blei ließ sich durch Schwefelmasserstoff ausscheiden, dabei wurde der Farbstoff wieser gelöst und schließlich die Lösung eingedampft, der Rückftand gestrocknet.

## S. 4.

In den kugelrunden Zellen der Flechten ist nach den Untersuchungen von Knop und Schnedermann statt des Chlorophylls ein anderer grüner Farbstoff enthalten, dem diese Chemiker den Namen Thallochlor gegeben haben.

Einer Elementaranalose haben Anop und Schnedermann das Flechtengrün oder Thallochlor nicht unterworfen, weil es nur in äußerst geringer Menge aus den Flechten gewonnen und nur mit großer Mühe gereinigt wird.

Das Thallochlor ist unlöslich in Wasser, dagegen wird es in starkem Weingeist und in Aether mit dunkelgrüner Farbe gelöst. Ein wesentliches Unterscheidungsmerkmal vom Chlorophyll geben Knop und Schnedermann dahin an, daß das Thallochlor von Salzfäure wenig ober gar nicht gelöst wird.

Gegen Basen verhält sich das Flechtengrün wie eine schwache Säure; aus der alkoholischen Lösung wird es mittelst trocknen Kalk-hydrats gelbgrün, durch eine weingeistige Lösung von essigsaurem Bleioryd grün gefällt.

Knop und Schnebermann bereiteten das Flechtengrün aus Cetraria islandica. Das isländische Moos wurde mit Aether auszezogen. Wie der Aether theilweise abdestillirt wurde, schied sich verunreinigende Cetrarsäure aus. Nach der Filtration wurde der Aether ganz verdampst, der Nückstand in kochendem Weingeist gelöst und die Lösung mit etwas siedendem Wasser versetzt. Durch einsoder zweimalige Wiederholung dieses Versahrens wird Lichosterinsäure entsernt, die sich selbst in sehr verdünntem, heißem Weingeist leicht löst. Durch Filtration erhält man das Thallochlor, das jedoch noch mit Cetrarsäure und mit einem braunen Körper, der an der Lust aus Thallochlor entsteht, verunreinigt ist. Da sich diese verunreinigenden Stosse in Steinöl nicht lösen, Thallochlor dagegen wohl, so läßt sich das Flechtengrün aus dem Rückstand durch Steinöl aussösen. Diese Lösung eingedampst, der Rückstand getrocknet, giebt mit Aether oder

starkem Weingeist dunkelgrüne Lösungen, in welchen das Flechtengrün nur noch mit Fett verunreinigt ist. Die weingeistige Lösung giebt mit eisigsaurem Blei, das in Alkohol gelöst ist, den vorhin erwähnten grünen Niederschlag, den man mit Aether auskocht, um das Fett vollends zu entfernen, und dann mittelst Essigsäure zerlegt. Auf diese Weise läßt sich das Thallochlor als eine spröde, pulverisirbare Masse gewinnen 1).

#### S. 5.

In der Wurzel von Rubia tinctorum und Rubia mungista ist nach Decaisne eine gelbliche Flüssigkeit enthalten, welche das Innere der Zellen erfüllt. Die jugendliche Wurzel ist blaßgelb und nimmt erst mit zunehmendem Alter eine dunklere Farbe an.

An der Luft röthet sich die Wurzel und zwar zuerst in dem Theil des Zellgewebes, welcher den Gefäßen am nächsten ist. Zu diesen Gefäßen gehören die Saftgefäße. Darauf röthet sich der Inhalt derjenigen Zellen, welche in den Zwischenräumen der punktirten Gefäße in der Mitte der Wurzel liegen. Zulest entsteht die rothe Farbe an verschiedenen Stellen des Zellgewebes, welches den fleischigen Theil der Wurzel darstellt.

Das Wefentliche Diefes Vorkommens beruht darauf, daß die farsbige Flüssigfeit in den Zellen und in den Saftgefäßen, nicht in be-

sonderen Höhlungen ihren Sit hat (Decaisne) 2).

Bei jener Röthung scheidet sich der Farbstoff in der Gestalt von Körnchen aus, welche nach Art der Harze zum Theil in Alfohol geslöst werden. Jod färbt die Körnchen nicht blau, und man kann diefelben mittelst des Mikrostops nur wahrnehmen, wenn mehre Körnschen sich zu einem Häuschen vereinigt haben, was indeß nach meinen Ersahrungen regelmäßig geschieht.

Durch jene Beobachtungen von Decaisne werden demnach die früheren Angaben von Chevreul und Röchlin bestätigt, daß das Krapproth als solches nicht in der frischen Krappwurzel enthalten

<sup>1)</sup> Knop und Schnebermann in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LV, G. 154, 155.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchand, Journal, Bb. XV, S. 395.

ift, fondern erst aus einem gelben Farbstoffbildner (Chromogen, Schlogberger) hervorgeht.

Ursprünglich besteht das Krapproth vorzugsweise aus Alizarin, dem Wolff und Strecker die Formel Cooks beilegen 1). Das Alizarin frnstallisirt nach Debus in morgenrothen, durchsichtigen, langen Nadeln und Säulen.

In Wasser und Alfohol wird Alizarin selbst in der Siedhiße nur wenig gelöst; es nimmt dabei eine gelbe Farbe an. Starke Schweselsäure erzeugt mit dem Alizarin eine dunkel gelbbraune Lössung, aus welcher das Wasser tief orangesarbige Flocken niederschlägt In ähenden und kohlensauren Alkalien löst sich das Alizarin leicht, mit prächtig purpurrother Farbe; durch Säuren entsteht ein Nieder. schlag von tief orangesarbigen Flocken.

Ralf= und Barntwasser geben in der Kalilösung, die Salze von Bittererde und Eisenornd in der ammoniakalischen Lösung des Alizarins purpurfarbige Niederschläge.

Eine Auflösung von Zinnorndul in faustischem Kali reducirt das Alizarin. Schunck 2).

Bei der Gährung des Krapps verwandelt sich das Alizarin in Purpurin C<sup>18</sup>H<sup>6</sup>O<sup>6</sup>. Wolff und Strecker.

Um das Alizarin aus der Krappwurzel zu gewinnen, verfährt Schunck in folgender Weise. Die Wurzel wird mit einer reichlichen Wassermenge mehre Stunden lang gefocht und siedendheiß durch ein Stück Ziß gegossen. Durch Säuren erhält man aus dieser dunkelsbraunen Lösung einen dunkelbraunen Niederschlag, der so lang mit kaltem Wasser gewaschen werden muß, bis alle Säure entsernt ist. Der Rückstand wird dann mit kochendem Alkohol ausgezogen, der in der Siedhiße filtrirt wird und beim Erkalten Harz abseht. Die filstrirte Lösung wird zum Kochen erhist und darauf mit frisch gefällstem Thonerdehydrat verseht. Das Alizarin bildet mit der Thonerde einen rothen Niederschlag, der aber zugleich noch andere Stoffe entshält; von diesen Verbindungen bleibt beim Kochen mit einer Lösung

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXV, G. 1-27.

<sup>2)</sup> Bgl. Schund in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXVI, S. 188-

von kohlensaurem Kali nur die Alizarin Thonerde ungelöst. Die tief braunrothe Alizarin Thonerde wird durch kochende Salzsäure zersetz; das Alizarin bleibt als ein hellrothes, etwas krystallinisches Pulver zurück, das gehörig ausgewaschen und schließlich aus kochensem Alkohol umkrystallisirt werden muß 1).

#### S. 6.

Die Blüthen von Carthamus tinctorius, die den bekannten Saflor liefern, enthalten einen rothen Karbstoff, das Carthamin.

Nach den neuesten Untersuchungen Schlieper's besitzt das Carthamin die Formel C<sup>14</sup> H<sup>8</sup> O<sup>7</sup>, welche eine Isomerie mit der Raffeegerbsäure ausdrücken würde, wenn nicht von Schlieper außerzem 0,3 Procent Stickstoff in dem Carthamin gefunden wären <sup>2</sup>). Es gelang bisher nicht das Mischungsgewicht dieses Farbstoffs zu bestimmen.

Schlieper beschreibt das Carthamin als ein dunkel braunrothes, grünlich schillerndes Pulver, das in dunnen Schichten oder auch in Weingeist gelöst die schönste Purpursarbe zeigt.

Das Carthamin löst sich ziemlich leicht in Alfohol, zumal in warmem, schwer in Wasser, gar nicht in Nether. In kohlenfauren und in äßenden Alkalien wird das Carthamin in jedem Berhältnisse gelöst. Tropdem ist nach Schlieper das Carthamin durchaus als ein indifferenter Körper zu betrachten.

Alfalische, ja selbst wässerige und alkoholische Lösungen des Carthamins werden beim Rochen zersett, und diese außerordentliche Unbeständigkeit ist für das Carthamin bezeichnend. Durch das Kochen in Alkohol entsteht nach Schlieper ein gelbes Drydationsprodukt, bessen Analyse zu der empirischen Formel  $C^{14}H^70^9$  geführt hat. Indem das Carthamin 1 Aeq. Wasser verliert und 3 Aeq. Sauerstoff ausnimmt, soll dieser neue Körper entstehen:

Sarthamin  $C^{14} H^8 O^7 - HO + O^3 = C^{14} H^7 O^9$ .

<sup>1)</sup> Schund, ebenbafelbft S. 176-179.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LVIII, G. 364.

Aus den Blüthen von Carthamus tinctorius wird zur Bereitung des Carthamins durch Waschen mit Wasser erst ein gelber Farbstoff, das Sassorgelb, entsernt. Darauf wird der Sassor mit einer Lösung von kohlensaurem Natron ausgezogen. Die rothe Lösung wird allmälig mit Essigsäure gesättigt, wobei sich das Carthamin auf Baumwolle, die man in die Lösung bringt, niederschlägt. Bon der gewaschenen Baumwolle wird dann wieder der Fardstoff in Alkalien gelöst, der auf den Zusatz von Sitronensäure in leichten, schön carminrothen Flocken niedersällt, die durch Decantiven gewaschen werden, weil Filtrirpapier das sein zertheilte Carthamin durch seine Poren hindurchläßt, so wie das Waschwasser seine Salze mehr enthält 1).

## §. 7.

Die kaum aufgeblühte Pflanze von Carthamus tinctorius ist am reichsten an Farbstoff. Neben dem soeben beschriebenen Carthamin enthält der Saflor einen gelben Farbstoff, das sogenannte Saflorgelb.

Schlieper hat dasselbe analysirt und, ohne das Mischungsgewicht bestimmen zu können, die empirische Formel C24 H15 O15 gefunden. Der Körper enthielt außerdem etwas Stickstoff, indeß noch kein halbes Procent.

Das Saflorgelb ist in Wasser und in Alfohol löslich. Die wäsferige Lösung reagirt sauer; sie besitzt eine dunkel braungelbe Farbe,
einen eigenthümlichen Geruch und einen bitter satzigen Geschmack.

In der wässerigen Lösung nimmt das Sastorgelb sehr leicht Sauerstoff auf, und dabei scheidet sich ein in Wasser unsöslicher, in Alfohol dagegen sehr leicht löslicher, brauner Körper ab, dessen Jussammensehung Schlieper durch die empirische Formel  $C^{24}$   $H^{12}$   $O^{13}$  außdrückt. Diese und die Formel des Sastorgelbs haben nach Schlieper feinen anderen Werth, als das Verhältniß des Sauerstoffs in beiden Körpern zu versinnlichen. Denn:

$$C^{24} H^{15} O^{15} - 3 HO + 0 = C^{24} H^{12} O^{13}$$
.

Zur Bereitung des Saflorgelbs wird nach Schlieper bengalischer Saflor mit Wasser ausgezogen und die mit Essigsäure angefäuerte

<sup>1)</sup> Schlieper, a. a. D. S. 362, 363.

Flüssigkeit mit essigsaurem Bleiornd versetzt, das gummiartige Stoffe und Eiweiß niederschlägt, den Farbstoff jedoch in Berbindung mit Bleiornd in der Essigssüre gelöst läßt. Durch Sättigung mit Annmoniak wird die Berbindung des Bleiornds mit Saslorgelb in orangegelben Flocken ausgeschieden. Berdünnte Schweselsäure trennt den Farbstoff vom Blei, und ein Zusatz von essigsaurem Barnt entfernt die überschüssig zugefügte Schwesselsäure. Nach der Filtration wird die Flüssigkeit bis zur Syrupsdicke eingedampst, sodann mit Alkohol von zurückgebliebenem Eiweiß und Gummi getrennt, die alkoholische Farbstoffsung siltrirt und abgedampst. Wasser löst hierauf den reinen Farbstoff mit schön gelber Farbe, während er den orydirten braunen Farbstoff, der sich bei der Darstellung bildete, ungelöst zurückläßt 1).

#### S. 8.

In dem Sandelholz von Pterocarpus santalinus ist ein harzähnlicher rother Farbstoff enthalten, den Pelletier als Santalin, Meyer als Santalfäure beschrieben hat.

Nach den Analysen von Wenermann und Häffeln wird das Santalin ausgedrückt durch die Formel C30 H14 O10 (2).

Dieser Farbstoff ist in Wasser unlöslich, löst sich dagegen mit blutrother Farbe in Alfohol und in Aether. In Alfalien, in den seuerbeständigen wie im flüchtigen Ammoniak, löst er sich mit violetter Farbe. Auch in warmer Essigfäure und in starker Schweselsäure wird er gelöst.

Lösungen des freien Santalins röthen das Lackmus. Der saure Farbstoff verbindet sich mit Kalk und Barnt zu Salzen, die in Wasser beinahe ganz unlöslich sind.

Man gewinnt das Santalin, indem man das Sandelholz mit Aether auszieht und die ätherische Auslösung mit Bleiorndhyrat verssept. Dann wird nach Bolley 3) das Bleiornd röthlich violett gesfärbt. Leitet man nun Schwefelwasserstoff in die Flüssigkeit, dann

<sup>1)</sup> Schlieper in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LVIII, G. 358 u. folg.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen Bb. LXXIV, S. 227, 228.

<sup>3)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXII, S. 132, 133.

wird diese beinahe ganz farblos, und zwar haftet der Farbstoff am Schwefelblei, aus welchem er durch Alfohol ausgezogen wird.

### §. 9.

Das Blauholz von Haematoxylon campechianum führt einen blaßgelben Farbstoff, das Hämatoxylin, welches als der Mutterkörper des rothen Hämateins betrachtet werden darf.

Nach Erdmann's Analysen gehört dem Hämatorplin die Formel C40 H17 O15 + 8 HO. Die Krystalle dieses Farbstoffs sind blaßgelbe, durchsichtige, start glänzende, schiefe rectangulaire Säulen.

In kaltem Waffer, in Weingeist und in Aether wird das Samatorylin nur langsam gelöft.

Alkalien lösen das Hämatoxylin mit Leichtigkeit und bestimmen dasselbe zur Aufnahme von Sauerstoff. In Kali wird das Hämastoxylin erst veilchenblau, dann purpurroth und zulett braun. Die ammoniakalische Lösung wird an der Lust schwarzroth und scheidet auf den Zusat von Essigsfäure das rostsarbige Hämatein aus.

Dieses Hämatein, dessen Zusammensetzung durch die Formel  $C^{40}$   $H^{14}$   $O^{16}$  ausgedrückt wird, löst sich schwer in kaltem Wasser, noch schwerer in Acther, dagegen leicht in heißem Wasser und in Alkohol. Getrocknet nimmt das Hämatein eine dunkelgrüne Farbe und Metallglanz an. Es giebt jedoch ein rothes Pulver und scheint in dünnen Schichten roth durch.

Man gewinnt das Hämatorylin aus dem Extract des Blauholzes, das, weil es leicht zusammenbackt, mit Quarzsand gemengt und dann mit Aether ausgezogen wird. Bon der filtrirten lösung wird der Aether abdestillirt, der Rückstand mit Wasser versett, und durch Umkrystallisiren werden die blaßgelben Säulen des Hämatorylins gewonnen.

### §. 10.

In der Aloë, dem eingedampften bitteren Safte, der unter der Oberhaut der Blätter von Aloë soccotrina, A. spicata, A. vulga-

ris in eigenen Gefäßen vorkommt 1), findet sich ein Körper, der im reinen Zustande ursprünglich beinahe farblos ist, an der Luft jedoch eine tief rothe Farbe annimmt. Es ist Nobiquet's Aloëtin.

Robiquet giebt diesem Körper, der in Schuppen frystallisirt, die Formel C6 H14 O10, erflärt jedoch diesen Ausdruck selbst für emprissch 2).

Das Aloëtin ist leicht löstich in Wasser und Alfohol, dagegen wenig in Aether und gar nicht in ätherischen oder setten Delen. Es ist ein Körper von harziger Beschaffenheit. Die Arnstallschuppen brauchen nur an der Luft getrocknet zu werden, um die oben erwähnte rothe Karbe anzunehmen.

Salpeterfäure erzeugt aus dem Aloëtin neben anderen Zersetzungsprodukten die Chrysamminfäure, die im trocknen Zustande ein amorphes, bisweilen frystallinisches Pulver darstellt, von gelber Farbe, bisweilen mit einem Stich ins Grüne. Die Shrysamminfäure ist in kaltem Wasser wenig söslich, seichter in der Siedhise, noch leichter in Alkohol und Aether. Die Lösungen sind purpurroth<sup>3</sup>). Chrysamminsäure ist nach Mulder eine ebenso frästige Säure wie die Kleefäure. Die meisten Salze derselben sind schön roth, einige, z. B. die Eisensalze, visolett. Nach Robiquet ist die Formel der Chrysamminsäure N<sup>2</sup> C<sup>15</sup> H<sup>2</sup> O<sup>13</sup>, nach Mulder N<sup>2</sup> C<sup>14</sup> HO<sup>11</sup> + HO.

Die Darstellung des Aloëtins ist nach Robiquet<sup>4</sup>) folgende. Gepulverte Aloë wird mit kaltem Wasser ausgezogen, die Lösung im Wasserbade zur Hälfte eingedampst und mit essigsaurem Bleioryd im Neberschuß versett. Dabei entsteht ein Niederschlag, der hauptsächlich Gallussäure, Ulminsäure und Siweiß aus der Lösung entsernt. Diese wird mit Ammoniak niedergeschlagen; der Niederschlag bildet einen ziemlich reinen orangegelben Lack, aus Aloëtin und Bleioryd bestehend. Schweselwasserstoff scheidet das Blei ab. Die über dem Schweselblei stehende farblose Flüssigkeit wird im lustleeren Naum verdampst. Dann erhält man das Aloëtin in Form eines schuppigen Firnisses.

<sup>1)</sup> Bgl. G. Bifchoff, Debicinifchepharmaceutische Botanif, Erlangen, 1844, S. 704. 705.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LX, S. 298.

<sup>3)</sup> Mulder, scheikundige onderzoekingen, Deel IV, p. 466, 467.

<sup>4)</sup> Liebig und Bohler, Unnalen, Bb. LX, G. 297.

#### S. 11.

Indigo ist ein blauer Farbstoff, der als solcher nicht im Pflanzenreich vorkommt, sondern durch Ausnahme von Sauerstoff aus dem Indigweiß hervorgeht. Letzteres sindet sich wahrscheinlich in löstlicher Berbindung mit Basen in mehren Indigosera-Arten, in Nerium tinctorium, Isatis tinctoria, Polygonum tinctorium, Wrightia tinctoria, Galega tinctoria u. a. Es ist nicht in allen Arten derselben Gattung vorhanden 1).

Das Indigweiß besitt nach Dumas die Formel  $NC^{16}$   $H^5$  O + HO. Es löst sich nicht in Wasser, wohl aber in Alfohol und Aether, und leicht in Alfalien. Die alkalischen Lösungen sind gelb und geben mit verschiedenen Metallsalzen Niederschläge von verschiedener Farbe. Auch durch Säuren werden die alkalischen Lösungen gefällt.

Am wichtigsten ist aber die Neigung des Indigweißes Sauerstoff aufzunehmen, wobei es sich in Indigblau, NC16 H5 O2, verwandelt, das sich von dem wasserfreien Indigweiß nur durch Mehrgehalt von 1 Acq. Sauerstoff unterscheidet. Das Indigblau ist in Wasser, Alfohol, Aether, Alfalien, verdünnter Salzsäure und Schwefelfäure unlöslich, wird jedoch in starfer Schwefelfäure mit dunkelblauer Farbe gelöst.

Daß der Farbstofsbildner des Indigblaus wirklich im farblosen Zustande in der Pflanze vorkommt, geht daraus hervor, daß Pellestier ein Blatt von Indigosera, indem er das Blattgrün in Aether löste, vollständig entfärben konnte und es nachher an der Luft blau werden sah. Tropdem hat man bisher das Indigweiß nicht unmitztelbar aus den betreffenden Pflanzentheilen gewinnen können, sondern nur durch Reduction ses Indigblaus. Zu dieser benütt man bald schweselsaures Eisenorydul und Kalf, bald Traubenzucker nebst Kali.

### S. 12.

Die Orseille ift das Erzeugniß mehrer Flechtenarten, die verschies bene Farbstoffbildner enthalten, aus welchen trot der ursprünglichen

<sup>1)</sup> Bgl. Schlogberger, Lehrbuch ber organlichen Chemie. Stuttgart 1850. S. 507.

Berschiedenheit häusig dieselben sarbigen Körper hervorgehen. Hierher gehörige Flechten sind vorzugsweise die Roccella tinctoria, Lecanora parella, Lecanora tartarea, Variolaria dealbata, Evernia prunastri, Gyrophora pustulata, u. a.

Zum Bertreter der Farbstoffbildner dieser Flechten wähle ich die in Roccella tinctoria vorkommende Erythrinfäure, welche nach den Analysen von Stenhouse die Formel C20 H10 09 + HO besitt.).

Die farblose und geruchlose Erythrinsäure löst sich nur sehr schwer in kaltem, und erst in 240 Theilen heißem Wasser, leicht das gegen in Alkohol und Aether. Chlorkalk ertheilt ihr eine blutrothe Farbe.

Wenn man die Erythrinfäure mit Barntwaffer focht, dann gers fällt sie in Orsellinfäure und Pifroerythrin:

Die Orfellinfäure felbst zerfällt beim weiteren Rochen in Orcin und Rohlenfäure:

Drein krystallisiert in großen farblosen Prismen, die sich sehr leicht in Wasser und Weingeist lösen und start süß schmecken. Dieser Stoff nun ist der nächste Mutterkörper des Farbstoffs der Orseille und kann noch aus mehren anderen Flechtenstoffen gewonnen werden. Setzt man nämlich das Orcin im seuchten Zustande der Lust und der Einwirkung des Ammoniaks aus, dann verwandelt es sich in Orcein,  $NC^{14}$   $H^7$   $O^6$  Laurent, das mit Ammoniak eine tiestrothe, mit den seuerbeständigen Alkalien eine violette Farbe erzeugt. Da das Orcin bei der Umwandlung in Orcein wirklich Sauerstoff und Ammoniak ausnimmt, so läßt sich die Bildung des Orceins durch solgendes Schema versinnlichen:

Drein 
$$0^{14} \text{ H}^8 0^4 + 0^6 + \text{NH}^3 = \text{NC}^{14} \text{ H}^7 0^6 + 4 \text{ H}^7 0^6 + 2 \text{ H}^7 0^6 + 4 \text{ H}^7 0^6 + 2 \text{ H}^$$

<sup>1)</sup> Liebig und Wöhler, Annalen, Bb. LXVIII, G. 73.

<sup>2)</sup> Bgl. Schloßberger, a. a. D. S. 544.

Auf diesem Wege entsteht aus der Erythrinfäure, wie aus vielen anderen Säuren der Flechten, der Farbstoff der Orseille.

Nach Stenhouse wird die Erythrinsäure aus Roccella tinctoria gewonnen, indem die Flechte mit überschüssiger Kalkmilch gestocht und darauf die Flüssigseit durch Salzsäure gefättigt wird. Es entsteht ein gallertartiger Niederschlag, der nach dem Waschen und Trocknen in heißem — jedoch nicht kochendem — Alkohol gelöst wird. Durch Entsärbung mit Kohle und Umkrystallisiren wird die Erythrinsfäure gereinigt 1).

### S. 13.

Gine sehr verbreitete Saure, welche in vielen Usnea-Arten, ferner in mehren Arten ber Gattung Cladonia, in Parmelia, Evernia, Ramalina, Alectoria und anderen Flechten gefunden wurde, ist die Usneasäure oder Usninfäure.

Nach Knop wird sie in den Salzen, wie im freien Zustande, ausgedrückt durch die Formel C38 H17 O142). Aus Aether frustallissirt die Usninsäure in strohgelben bis schweselgelben, durchsichtigen Blättchen.

Sie ift unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich selbst in heißem Alfohol; in kaltem Aether wird sie schwer, dagegen leicht in kochendem Aether gelöst. Auch ihre Alkalisalze sind in Wasser schwer löslich.

Starkes Aethfali löst die Usninsäure in der Wärme mit karminrother Farbe. Die Lösung giebt mit Säuren einen goldgelben Nies derschlag. Jene rothe Farbe ist hier nicht durch Orceinbildung bes dingt.

Für die Usninsäure empfiehlt Stenhouse dieselbe Bereitungsweise, die im vorigen Paragraphen für die Ernthrinsäure beschrieben wurde.

## S. 14.

Ueber die Menge der Farbstoffe in den betreffenden Pflanzen-

<sup>1)</sup> Stenhouse, in den Annalen von Liebig und Wöhler, a. a.D. S. 58.

<sup>2)</sup> Anop, in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. XLIX, G. 105, 115.

theilen ist die Wissenschaft arm an Zahlen. Die folgenden geben ein Bild von den jest bekannten Berhältnissen.

In hundert Theilen.

Chlorophyll in geschälten Gurfen 0,04 John.

" in unreifen Birnen . 0,08 Berard.

in reifen Birnen . 0,01 Berard.

" in unreifen Reine Clau-

ben . . . . . 0,03 Bérard

" in reifen Reine Clauden 0,08 Berard.

" im Saft von Brassica

oleracea viridis . 0,63 Schraber.

" im Samen von Carum

Carvi . . . . 0,70 Trommsdorf.

in Erbsen . . . 1,20 Braconnot.

Thallochlor in Cetraria islandica 0,80 Mittel aus 2 Bestimmungen, Berzelius, Anopund Schnes bermann.

Carthamin im Saftor . . . 0,41 Mittel aus 8 Bestimmungen, Salvétat1)

Saflorgelb im Saflor (mit schwe=

felsauren Salzen verunreinigt) 26,13 Mittel aus 8 Bestimmungen, Salvétat 1).

Aloëtin in trodner Succotrinaloë 85,00 Robiquet.

## S. 15.

Es liegt schon in der so überaus verschiedenen Natur der Farbstoffe, daß sich über ihre Entwicklungsgeschichte kaum etwas Allgemeiznes aussagen läßt. Sind doch die oben beschriebenen Körper zum Theil sticktoffhaltig, zum Theil stickstofffrei, und wenn man die vollendeten Farbstoffe neben den Farbstoffbildnern berücksichtigt, so sinz det man unter den stickstofffreien die drei Prout'schen Klassen vertreten. Während z. B. das Alizarin und Purpurin des Krapps und das Sastorgelb Wasserstoff und Sauerstoff im Wasserbildungsverhältz

<sup>1)</sup> Annales de chim. et de phys. 3e série, T. XXV. p. 340.

niß führen, übertrifft die Wasserstoffmenge in den meisten oben genannten Farbstoffen den Sauerstoffgehalt, welcher lettere seinerseits in dem hämatein größer ift, als dem Wasserbildungsverhältniß entspricht.

Chlorophyll und Chrysamminsäure sind durch einen bedeutenden Reichthum an Sauerstoff ausgezeichnet. Und wie die Chrysamminsäure mittelst Salpetersäure aus dem Aloëtin erzeugt wird, so läßt es sich kaum bezweiseln, daß das Blattgrün durch Aufnahme von Sauerstoff aus den eiweißartigen Körpern hervorgeht.

Tropdem scheiden die Pflanzen bekanntlich gerade dann Sauersstoff aus, wenn sie grün werden. Und im Licht, welches die Zersetzung der Rohlensäure in den Werkzeugen der Pflanzen so kräftig besördert, kommt vorzugsweise die grüne Farbe zur Entwicklung. Daß Ales rander von Humboldt grüne Gräser in dunkelen Gruben wachsen sah, gehört entschieden zu den Ausnahmen, und die Spargeln werden grün, nachdem sie kaum die Körse über die Erde erheben.

Ja man muß mehr fagen, nur die grünen Pflanzentheile bauden Kohlenfäure aus. Bon farbigen Blumenblättern wird Kohlenfäure ausgeschieden und Sauerstoff eingesogen (Senebier).

Es war Mulder's Verdienst, diesen scheinbaren Widerspruch anfzulösen, indem er auf das sauerstoffarme Wachs, welches das reine Blattgrün beständig begleitet, die Ausmerksamkeit lenkte. Indem sich Stärkmehl in dieses Wachs verwandelt, wird eine sehr bedeutende Menge Sauerstoff frei (vgl. oben S. 154). Ein Theil dieses Sauersstoffs kann die Eiweißkörper orydiren, kann Blattgrün erzeugen; die größere Hälste wird von den Blättern ausgehaucht.

Ganz richtig ist von Mulder der Borgang so aufgesaßt: die Blätter entwickeln Sauerstoff nicht weil sie grün sind, sondern indem sie grün werden 1).

Im Dunkeln erblassen die Pslanzen, Allein nicht nur die Entziehung des Lichts, auch der Mangel an gewissen Mineralbestandtheizlen hindert die Entstehung des Chlorophylls. Die Behauptung, daß die grüne Farbe der Pslanzen nicht zu Stande kommt, wenn im Boden das Eisen sehlt, hat wohl Manchen zum Zweisel veranlaßt, der mit Recht die Verwirrung fürchtet, welche die Uebertragung thierischer Zustände auf die Pslanze so häusig veranlaßt hat. Allein erst vor

<sup>1)</sup> Bgl. meine Uebersetung von Mulber's physiologischer Chemie, S. 274.

Kurzem hat es Salm Horstmar bestätigt: ohne Eisen im Boden fehlt der Haferpstanze die grüne Farbe; sie wird mehr oder weniger Pflanzen ähnlich, die ohne Licht gezogen sind; die Blüthenbildung hört auf 1).

Aus dem Blattgrün entwickelt sich im Lichte Blattgelb; unter Aufnahme von Sauerstoff verschwindet im Herbst die grüne Farbe. Weil der Sauerstoff im Lichte das Chlorophyll in Xanthophyll verswandelt, so können die Blätter nur grün bleiben, wenn immer neues Chlorophyll gebildet wird. Im Herbst erreicht diese Entwicklung ihr Ende und so werden die Blätter gelb. Dasselbe geschieht nach Mulsder, wenn Insettenstiche oder Hagelkörner die Blätter verletzen; es entstehen gelbe, braune, rothe Flecken mitten in einem gesunden Blatte.

Das rothe Herbstlaub verdankt aller Wahrscheinlichkeit nach seine Farbe gleichfalls verändertem Chlorophyll. Es ist kein Widerspruch, wenn Mohl troßdem noch Chlorophyllförnchen in rothen Herbstlättern vorsand. Denn nach Mulber ist die Menge desselben bedeutend vermindert?). Weil man die Zusammensetzung des Blattroths nicht kennt, so läßt sich nach den vorliegenden Thatsachen nicht entscheiden, ob die Entwicklung desselben an die Aufnahme von Sauerstoff geknüpkt ist. Es spricht indes dasür die Beobachtung, daß Blattroth durch dessonhörende Stosse, z. B. durch schweselsaures Sisenorydul, eine grüne Farbe annimmt, von welcher freilich nicht ausgemacht ist, ob sie wahzres Chlorophyll darstellt3). Der gelbe Farbstoff auf dieselbe Weise behandelt wird nicht grün.

Wenn Blattgelb und Blattroth wirklich aus Blattgrün hervorsgehen, so ist es bei der Uebereinstimmung des rothen Farbstoffs manscher Früchte mit dem Blattroth mehr als wahrscheinlich, daß viele ausdere farbige Pflanzentheile verändertem Blattgrün ihre Farbe verdansen. Es wurde oben bereits erwähnt, daß farbige Blumenblätter, so lange sie in der Anospe eingeschlossen sind, bisweilen eine grüne Farbe besitzen.

Nach Decaisne ist die gelbe Flüssigkeit von Rubia tinctorum, aus welcher die rothen Farbstoffe des Krapps hervorgeben, wirklich

<sup>1)</sup> Salm Horstmar, in Erbmann's Journal, Bb. LII, S. 30.

<sup>2)</sup> Mulber, a. a. D. S. 294.

<sup>3)</sup> Mulber, a. a. D. S. 292, 293.

durch orydirtes Chlorophyll gefärbt 1). Leider ist der gelbe Farbstoffbildner als solcher bisher nicht analysirt. Bis es jedoch zur Erzeugung des Alizarins gekommen ist, muß das Chlorophyll vor allen Dingen seinen Stickstoff verlieren.

Aus dem blaßgelben Hämatoxylin wird durch Aufnahme von Sauerstoff das farbige Hämatein:

In ähnlicher Weise wird das Aloëtin, welches im reinen Zu- stande beinahe farblos ift, an der Luft tief roth.

Indigweiß verwandelt sich durch Drydation in Indigblau.

Wenn die Usninfäure in erwärmtem Aetfali mit tief rother Farbe gelöft wird, so ist wahrscheinlich auch die Einwirkung des Sauerstoffs die Ursache der Röthung.

In anderen Fällen wird die Wirkung des Sauerstoffs durch Ammoniaf unterstüßt, wie wenn Phlorrhizin an der Lust durch Einswirkung von Ammoniakgas in Phlorrhizein übergeführt wird. So seshen wir den Farbstoff der Orseille aus Orcin, Sauerstoff und Ammoniak entstehen.

Die ursprünglichen Farbstoffbildner sind leider beinahe sämmtlich unbekannt, und namentlich die Zusammensetzung ist nur bei ganz einzelnen erforscht. Preißer hatte einige wenige Farbstoffbildner anassysirt und beschrieben. Ich nahm jedoch auf seine Arbeit keine Rückssicht, da die Beobachtungen derselben nach den Untersuchungen von Eldner<sup>2</sup>), Schlieper<sup>3</sup>) und Bollep<sup>4</sup>) als durchaus irrthümlich zu verwerfen sind. Aus Preißer's Bersuchen darf demnach die Fols

<sup>1)</sup> Erdmann und Marchant, Journal fur praftifche Chemie, Bb. XV, S. 397, 398.

<sup>2)</sup> Erdmann und Marchant, Journal für prattische Chemie Bb. XXXV, S. 378. Die erste Widerlegung von Preißer's Angaben rührt von Arppe her (Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LV, S. 102, 103). Da sich jeboch bie Arbeit von Arppe, ebenso wie bie spätere von Warren de la Rue, auf die Cochenille, einen thierischen Farbstoff, bezieht, so gehört sie streng genommen nicht hierher.

<sup>3)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LVIII, G. 367.

<sup>4)</sup> Liebig und Behler, Annalen, Bb. LXII, G. 129 u. folg.

gerung nicht abgeleitet werden, daß alle Farbstoffe durch Oxydation aus farblosen Farbstoffbildnern hervorgehen.

Nichtsdestoweniger folgt aus der Beachtung der oben erörterten Thatsachen, daß der Sauerstoff in sehr vielen, um nicht zu sagen in allen gehörig untersuchten Fällen, die letzte Bedingung der Farbe ist. Gerade hierdurch wird es vortrefslich erklärt, weshalb die Blumen nur im Licht ihre Farbenpracht entsalten. Denn, wie es Schönsbein's sinnige Versuche vor Aurzem lehrten 1), nur im Licht entwickelt der Sauerstoff seine ganze Macht. Und was man dichterisch Farbengluth nennt, das ist, wie der Chemiser lehrt, in Wirklichkeit das Erzeugniß einer Verbrennung im Lichte.

<sup>1)</sup> Schonbein, in Erbmann's Journal Bb. LI.

### Rap. IV.

# Die flüchtigen Dele und die Barge.

#### §. 1.

Weil es keinem Zweisel unterliegt, daß die meisten Harze zu den flüchtigen Delen in demselben Berhältnisse stehen, wie mehre oben beschriebene Farbstoffe zu ihren Farbstoffbildnern, deshalb sollen die flüchtigen Dele und die Harze nur Eine Abtheilung bilden. In der großen Mehrzahl der Fälle sind die Harze als reine Orndationsprodukte der flüchtigen Dele zu betrachten.

Die flüchtigen Dele und die Harze kommen häufiger in Zellen wor als die Säuren, die Alfaloide oder die indifferenten Stoffe. Es ist aber sogleich im physiologischen Sinne eine sehr bezeichnende Thatsache, daß die Zellen, in welchen jene Körper enthalten sind, häusig keine andere Stoffe führen, so daß die flüchtigen Dele und die Harze einer lebendigen Einwirkung anderer Bestandtheile entzogen, von diesen räumlich getrennt sind 1).

Theilweise sind die ätherischen Dele und die Harze auch in Mildhaftgefäßen eingeschlossen, oder sie finden sich in wandungslosen Kanälen, die man als Harzgänge beschrieben hat, in Intercellularsgängen, welche sonst Luft führen 2).

Richt felten ist das flüchtige Del durch alle Theile einer Pflanzenart verbreitet, welche letztere gewöhnlich ausschließlich oder nur mit

<sup>1)</sup> Bgl. Schleiben, a. a. D. Bb. I, S. 196 und Mohl, bie vegetabilische Belle, in R. Bagner's Handwörterbuch 1850, S. 251.

<sup>2)</sup> Mohl, a. a. D. S. 195.

Borkomm. d. flücht. Dele u. b. Harze. Eigenschaften b. flücht. Dele. 339

wenigen Genoffinnen ein bestimmtes Del besit. Blüthen, Samen und Wurzeln sind jedoch die Theile, welche sich vorzugsweise durch ihren Reichthum an flüchtigem Del auszeichnen.

Harz schwist oft aus den Ninden der Bäume aus, von Gummi und von flüchtigem Del begleitet. Es geht daraus hervor, daß sich die Harze vielsach in der Nähe der Oberfläche vorsinden. Wo aber immer Harze in Pflanzentheilen auftreten, pflegt jedesmal auch äthe=risches Del vorhanden zu sein.

#### §. 2.

Die flüchtigen Dele der einzelnen Pflanzen sind häufig aus mehren, gewöhnlich aus zwei verschiedenen Delen zusammengesetzt. Bon diesen ist das eine sauerstofffrei und flüchtiger als das andere sauerstoffhaltige. Jedoch auch dieses enthält wenig Sauerstoff. Sauerstoffarmuth ist überhaupt ein wesentliches Merkmal der flüchtigen Dele.

Mit sehr wenigen Ausnahmen verdanken die Pflanzentheile ihren Geruch den flüchtigen Delen, die als die eigenthümlichen Riechstoffe der Pflanzen mit den flüchtigen Fettsäuren der Thiere verglichen werden fönnen. Flüchtige Fettsäuren kommen im Allgemeinen selten in der Pflanze vor und sind dann noch häusig an Basen gebunden.

Nach der Stärfe des Geruchs darf man jedoch die Menge des flüchtigen Dels in den Pflanzentheilen verschiedener Arten nicht beurtheilen. Philadelphus coronarius und Hyacinthus enthalten z. B. nur wenig flüchtiges Del in ihren Blüthen 1). Aehnlich wie bei den Farbstoffen wird eine mächtige Wirfung durch eine verhältnismäßig sehr kleine Stoffmenge hervorgebracht.

Im reinen Zustande sind die flüchtigen Dele in der Regel hells gelb oder farblos. Das blaue Kamillenöl und das grüne Cajaputöl sind Ausnahmen. Die meisten ätherischen Dele sind leichter als Wasser. Bei gewöhnlichen Wärmegraden sind sie meist flüssig, das Cumarin jedoch bildet feste Krystalle. Während Citronenöl bei — 20°

<sup>1)</sup> Bgl. Delffs, a. a. D. G. 57.

noch fluffig ift, liegt der Gefrierpunft von Anisol, Kenchelol und anderen über 00, ja bas Cumarin fcmilgt erft bei 50°.

Die eigentlichen Löfungsmittel ber flüchtgen Dele find Alfohol und Aether. In Wasser sind sie jedoch nicht durchaus unlöslich. Die weniger flüchtigen sauerstoffbaltigen Dele lösen fich in Alfohol leichter als die fauerstofffreien.

Auch für die Darstellung ber flüchtigen Dele läßt fich ein allgemeines Berfahren angeben. Die betreffenden Pflanzentheile werden mit Baffer bestillirt. In ber Borlage sammelt fich bas flüchtige Del über dem Waffer. Nur bei den in Waffer leicht löslichen und in den Pflangen fparlich vertretenen Delen tritt der Uebelftand ein, daß alles Del im Wasser gelöst bleibt. Dann wird die übergegangene Flüssig= feit aufs Neue mit frifchen Bluthen, Samen, Wurzeln bestillirt (cobobirt), bis fo viel Del übergegangen ift, daß das Destillat sich in zwei Schichten trennt.

Da nun die fo erhaltenen Dele aus einem sauerstoffhaltigen und einem fauerstofffreien Bestandtheil gusammengesett find, fo gilt es diese beiden von einander zu trennen. Für das minder flüchtige, fauerstoffhaltige gelingt bies, indem man bas fauerstofffreie abdeftillirt. Letteres reißt aber immer etwas fauerstoffhaltiges Del mit sich. Bon diefem wird es nach Gerhardt und Cahours durch die Behandlung mit schmelzendem Aettali gereinigt. Dann wird der fauerftoffhaltige Theil verandert und gurudgehalten, mahrend bas fauerstofffreie Del in reinem Zustande übergeht.

## S. 3.

In dem Terpenthin, der von Pinus-Arten herrührt, findet sich neben den Harzen ein flüchtiges Del, das Terpenthinöl.

Mit Salzfäure verbunden ergab Terpenthinol bei der Analyse Bablen, aus welchen von Blanchet und Gell die Formel C20 H16 + HCl abgeleitet wurde. Demnach ware C20 H16 ber richtige Ausdruck für das Terpenthinöl, von welchem Deville ein Hydrat von der Zusammensetzung C20 H16 + 6 HO fennen lehrte 1).

<sup>1)</sup> Comptes rendus, XXVIII, p. 324.

Dem Terpenthinöl ist eine große Anzahl von ätherischen Delen polymer. Für die salzsaure Verbindung des Kümmelöls, des Copaivaöls und des Pomeranzenöls wurde die Formel  $C^{10}$   $H^8 + HCl$ , für Cubebenöl und Wachholderöl  $C^{15}$   $H^{12} + HCl$ , für Pfefferöl  $C^{25}$   $H^{20} + 2$  HCl mitgetheilt  $^1$ ). Sbenso sind Sitronenöl, Apfelsinenöl, Semiöl, Fenchelöl, Gewürznelsenöl, Valdrianöl und Virkenöl nach der Formel  $C^{10}$   $H^8$  oder einem Multiplum derselben zusammengesetzt. Auf den Ausdruck  $C^{10}$   $H^8$  lassen sich alle eben mitgetheilte Formeln zurücksühren.

Rautenöl aus Ruta graveolens besteht nach Gerhardt und Cahours aus dem sauerstoffhaltigen Dele  $C^{20}$   $H^{20}$   $O^2$ , dem in geringer Menge ein Kohlenwasserstoff beigemengt ist. Unter Ausnahme von Sauerstoff verwandelt sich das sauerstoffhaltige Rautenöl in eine Säure,  $C^{20}$   $H^{20}$   $O^4$ , welche Sahours Rutinsäure nannte. Gerhardt zeigte später, daß die Rutinsäure vollkommen mit der Saprinsäure,  $C^{20}$   $H^{19}$   $O^3$  + HO, übereinstimmt. Demnach verhält sich das Rautenöl in seiner Zusammensetzung zur Saprinsäure, wie das Albehyd zur Essissäure. Denn

Rautenöl Saprinfäure 
$$C^{20}H^{20}O^2+O^2=C^{20}H^{19}O^3+HO$$
, Aldehyd Sfligfäure ebenso wie  $C^4H^4O^2+O^2=C^4H^3O^3+HO$ .

Mit Einem Worte das Rautenöl ist nichts Anderes als Caprinfäure-Albehyd. Dies hat R. Wagner in vortrefflicher Weise auch an den Eigenschaften und den Zersetzungsprodukten des Rautenöls bewiesen <sup>2</sup>).

In Salvia officinalis ist ein Gemenge von sauerstoffhaltigen stücktigen Delen enthalten, von denen eines nach Rochleder's Unasluse durch die Kormel  $C^{1\,2}$   $H^{1\,0}$  O bezeichnet wird.

Das Zimmtöl der Rinde von Laurus Cinnamomum hat nach Mulder die Formel C20 H11 O2. Es ist ausgezeichnet durch die Berwandtschaft zum Sauerstoff, durch welchen es sich, wie oben gezeigt wurde, in Harze und Zimmtfäure verwandelt (vgl. S. 296).

<sup>1)</sup> Delffe, a. a. D. S. 66.

<sup>2)</sup> R. Wagner in Erbmann's Journal, Bb. LII, S. 48 u. folg.

#### S. 4.

Unter den flüchtigen Delen trifft man auch einige schwefelhalztige, die hier durch die Dele des Stink-Asands und durch das Senföl vertreten werden mögen.

Hafiwet hat die roben Dele des Milchfafts von Ferula asa foetida analysirt und die nachstehenden Formeln erhalten:

Durch Erhitzen des Stinkasandöls mit Natronkalk gelang es Hasiwetz als Drydationsprodukte Valeriansäure, Metacetonsäure (C. H. O. + HO) und Essigsäure zu erhalten; durch Drydation mittelst Salpetersäure und Chromsäure entskanden Metacetonsäure, Essigsäure und Kleesäure. Bon diesen Säuren besitzt die Valeriansäure (C. H. O. H. O. + HO) den höchsten Kohlenstoffgehalt, und indem Hassiwetz die Entstehung dieser flüchtigen Fettsäure mit der Erzeugung von Caprinsäure aus Rautenöl in Zusammenhang bringt, meint er, das Stinkasandöl müsse das Nadik. einer Fettsäure enthalten, deren Kohlenstoffgehalt nicht niedriger sein dürse als der der Valeriansäure. Da der Kohlenstoffgehalt in den Formeln der rohen Stinkasandöle durch 12 theilbar ist, so dachte Hassiwetz die oben mitgetheilten Formeln in solgender Weise 1):

Das Stinkafandöl, welches selbst in einer Kältemischung nicht erstarrt, ist dadurch ausgezeichnet, daß es in ziemlich bedeutender Menge in Wasser gelöst wird. Es besitzt einen milden, hintennach aber krazenden Geschmack, röthet jedoch die Haut nicht wie andere schwefelhaltige Dele. Im reinen Zustande ist es weder sauer noch bassisch. An der Luft nimmt es leicht Sauerstoff auf. Wie der rohe

<sup>1)</sup> Glafimet in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXI, G. 55.

Stinkafand entwickelt es beim Stehen Schwefelmasserstoff (Sla-fiwet).

Das Senföl, welches aus den Samen von Sinapis nigra gewonnen werden fann, ist dadurch ausgezeichnet, daß es nicht nur Schwefel, sondern auch Stickstoff enthält. Nach Will's Analysen wird es durch die Formel NC<sup>8</sup> H<sup>5</sup> S<sup>2</sup> bezeichnet.

Allein das Senföl ist im Senfsamen nicht fertig gebildet. Aus einem eigenthümlichen Senfstoff, den Buffy Myronfäure nennt, welche an Kali gebunden sein soll, entsteht das Senföl unter dem Einfluß der Senfhese, des Myrosins von Buffy. Nach Bussy ist das Myrosin der Mandelhese oder dem Emulsin sehr ähnlich; die Myronsäure enthält Stickstoff, Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Schwesel. Da nun dem Senföl der Sauerstoff sehlt, so versteht es sich von selbst, daß die Myronsäure bei ihrer Gährung außer dem Senföl noch andere Stoffe liesern muß.

Das Senföl ist eine bellgelbe Flüssigfeit, die sehr scharf riecht, das Auge zu Thränen reizt und die Haut röthet. Es ist in Wasserschwer löslich, dagegen wie die übrigen flüchtigen Dele leicht in Alstobol und Aether.

#### S. 5.

Zwei Stoffe, das Cumarin und das Kautschuck, verdienen hier deshalb eine Besprechung, weil sie als Uebergangsglieder zu den Harzen angesehen werden dürfen, jenes wegen seiner Zusammensetzung, dieses wegen seiner Eigenschaften.

Das Cumarin macht unter den flüchtigen Delen in ähnlicher Weise eine Ausnahme, wie das Thein unter den Alfaloiden, insofern es nicht auf einzelne Pflanzenarten beschränkt, sondern in den Bertretern sehr verschiedener Familien zerstreut ist. Es wurde von Koßmann und Bleibtreu im Waldmeister (Asperula odorata), von Guibourt, Boutron und Boullay in den Tonkabohnen von Dipterix odorata, von Guillemette in Melilotus officinalis, von Bleibtreu in Anthoxanthum odoratum und zulest von Gobley in den Blättern von Angraecum fragrans gesunden ).

<sup>1)</sup> Goblen in Journ. de pharm. et de chim. T. XVII. p. 349.

Das Cumarin hat von Dumas, Gerhardt und Bleibtreu die Formel C<sup>18</sup> H<sup>6</sup> O<sup>4</sup> erhalten <sup>1</sup>). Durch seinen Sauerstoffgehalt übertrifft es die meisten flüchtigen Dele und nähert sich eben dadurch den Harzen. Es frustallisirt nach Goblen in kurzen Prismen mit schrägen Endslächen, welche kleine, weiße, seidenglänzende Nadeln darstellen, sehr aromatisch riechen und scharf schmecken. Die Krustalle schmelzen bei 50°.

In kaltem Wasser ist das Cumarin wenig löstich, dagegen sehr leicht in warmem Wasser, in Alfohol und in Aether.

Aus lufttrocknem Waldmeister, der furz vor und während der Blüthe gesammelt war, hat Bleibtreu das Cumarin in folgender Weise bereitet. Die Pflanzentheile wurden mit Weingeist ausgezogen und von der Lösung der Weingeist im Wasserbad entsernt. Der dunkelbraune, sprupdicke Rücktand wurde mit Wasser gefocht, filtrirt, um die ungelösten Stoffe zu entsernen und mit Aether geschüttelt-Nachdem der Aether abdestissirt war, blieb ein gelber Rückstand, der dem Ansehen und dem Geruch nach an Honig erinnerte, und in einisger Zeit die Nadeln des Cumarins anschießen ließ, welche durch oft wiederholtes Umkrystallisiren gereinigt wurden 2).

#### S. 6.

Das Kautschuck verdient in physiologischer Beziehung unsre Aufmerksamkeit besonders deshalb, weil es im Pflanzenreich sehr weit verbreitet ist. Es sindet sich nämlich im Milchsaft der meisten Pflanzen, und zwar, wie Mohl gezeigt hat, in ungelöstem Zustande, in der Gestalt von Kügelchen, die sich beim Stehen des Milchsafts wie ein weißer Rahm an der Oberstäche sammeln. Neich an Kautschuck ist der Milchsaft der Urticeen, Euphorbiaceen und der Apocyneen.

Nach Faraday's Analyse stimmt die Zusammensetzung des Kautschucks am nächsten zu der Formel C. H. Der Mangel an Sauerstoff reiht dasselbe an die flüchtigen Dele.

<sup>1)</sup> Bleibiren in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LIX, G. 181.

<sup>2)</sup> Bleibtreu, a. a. D. G. 179.

Dagegen bildet das Kautschuck einen Uebergang zu den Harzen, namentlich zu den Hartharzen, indem es in kaltem, wie in heißem Wasser ganz unlöslich ist. Auch von Alltohol wird es weder in der Wärme, noch in der Kälte aufgenommen.

Reines Kautschuck ist weiß ober gelblich, durchscheinend, ohne Geruch und ohne Geschmack. Die hervorragendsten Eigenschaften sind die bekannte Elasticität und der träftige Widerstand, den es Säuren, Alfalien und Gasen, die andere Stoffe bestig angreisen, entgegensett.

Gewöhnlich kommt das Kautschuck als Bestandtheil des getrockneten Milchsafts in den Handel. Wenn man den getrockneten Milchsaft mit verdünnten Alkalien, Säuren, Wasser und Alkohol gehörig auswäscht, dann muß zulest reines Kautschuck zurückleiben.

#### S. 7.

Es ift schon oben angedeutet worden, daß die Harze sich durch einen größeren Sauerstoffgehalt von den flüchtigen Delen unterscheisden. Sie sind als schwache Säuren zu betrachten. Auch die Harze sind in der Regel Gemenge von mehren verschiedenen Arten, die, wenn sie Siner Pflanze angehören, nur durch Vorsetzung der Buchstaben des griechischen Alphabets (a Harz, ß Harz u. s. w.) verschiesden benannt werden.

Wasser löst die Harze nicht, Weingeist dagegen die meisten schon in der Kälte. Die letzteren werden Weichharze genannt, wäherend als Hartharze diejenigen bezeichnet werden, die nur in heißem Weingeist löslich sind. In der Negel werden die Harze auch von Aether und von slichtigen Delen aufgenommen.

Je nach der Leichtigfeit, mit welcher die Harze in Ammoniak löslich sind oder nicht, und nach der Löslichkeit oder Unlöslichkeit in Kali und Natron hat Unverdorben die Harze in vier Klassen einzetheilt, die nicht selten zur näheren Bestimmung derselben benützt werden.

In der Regel können die Harze dargestellt werden, indem man die betreffenden Pflanzentheile mit kaltem oder warmem Weingeist auszieht. Aus der weingeistigen Lösung wird das Harz durch Wasser gefällt. Bisweilen führt Aether besser zum Ziel. Die niedergeschlagenen Harzarten werden lange bei 100° getrocknet, um von dem sehr hartnäckig anhängenden Weingeist oder Aether besreit zu werden.

#### §. 8.

Fichtenharz ist der Hauptbestandtheil des oben bereits erwähnten Terpenthins. Es besteht aus zwei Harzen, von denen das Alphaharz oder die Pininsäure mit dem Betaharz oder der Silvinsäure isomer ist. Beide lassen sich nach H. Rose durch die Formel C<sup>40</sup> H<sup>30</sup> O<sup>4</sup> ausdrücken.

Die Pininsäure ist nicht frystallisürbar, löst sich aber in kaltem Weingeist; die Silvinsäure frystallisürt in rhomboidischen Tafeln, wird jedoch nur durch heißen Alfohol gelöst.

Beide Säuren bilden mit den Alfalien in Wasser lösliche Salze, die mit einem Ueberschuß des Alfalis einen Niederschlag erzeugen.

In der Ninde von Pinus sylvestris wurde von Stähelin und Hofstätter außerdem ein wachsartiges Harz gefunden, das in Alfohol unlöslich, in Aether dagegen löslich war. Nach den Zahlen von Stähelin und Hofstätter bat Heldt die Formel C40 H32 O6 berechnet 1).

Auch das Euphorbiumharz, welches in dem Milchfaft von Euphordia canariensis und E. officinarum enthalten ist, besteht aus einem in faltem Weingeist leicht löslichen Alphaharz und aus einem Betaharz, das nur in heißem Weingeist reichlich gelöst wird. Nach H. Rose's Analyse entspricht das Weichharz der Formel C<sup>40</sup> H<sup>33</sup> O<sup>3</sup>, das schwerer lösliche Hartharz der Formel C<sup>40</sup> H<sup>31</sup> O<sup>5</sup>.

Sopalharz aus Hymenaea- und Trachylobium-Arten, die zur Familie der Caesalpineën gehören, besteht nach Filhol aus fünf verschiedenen Arten, für welche Heldt nach Filhol's Analysen solzgende Formeln ausstellt 2). Das Alphaharz ist dem Betaharz isomer, gleich C<sup>40</sup> H<sup>30</sup> O<sup>5</sup>, das Gammaharz gleich C<sup>40</sup> H<sup>50</sup> O<sup>3</sup>, das Spsilonzharz gleich C<sup>40</sup> H<sup>30</sup> O<sup>2</sup>. Das Deltaharz ist nicht analysirt.

Von diesen Harzen sind das Deltaharz und das Epsilonharz in Alfohol und in Aether gar nicht, die drei übrigen in Alfohol schwer, in Aether leichter löslich. Aus der alfoholischen Lösung werden das Alphaharz und das Gammaharz durch effigsaures Kupferoryd gefällt,

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LI, G. 65 und Bb. LXIII, G. 63.

<sup>2)</sup> Selbt in ben Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXIII, G. 68.

das Betaharz nicht. Bon den Verbindungen des Kupferoxyds mit dem Alphaharz und dem Gammaharz ist nur die erstere in Aether löslich. Aus diesen Eigenschaften ergiebt sich die Darstellung der Copyalharze von selbst.

Das Elemiharz von Icica Icicariba enthält ein faured Weichsbarz, für welches Heldt nach Nofe's Zahlen die Formel C<sup>50</sup> H<sup>46</sup> O<sup>6</sup> berechnet. Dem indifferenten, aus fochendem Alfohol in feinen Nasdeln krystallistrenden Betaharz, dem sogenannten Elemin, ertheilt Heldt ebenfalls nach Nose's Analyse die Formel C<sup>50</sup> H<sup>41</sup> O<sup>5</sup> (1).

#### S. 9.

Bur Beurtheilung der Mengenverhältnisse, in welchen die flüchstigen Dele und die Harze in Pflanzen und deren Erzeugnissen vorskommen, dienen folgende Zahlen:

In 100 Theilen.

Terpenthinöl im Terpenthin von

Pinus picea . . 33,50 Caillot.

im Terpenthin von

Pinus balsamea 18,60 Bonaftre.

Gewürznelfenöl in den Gewürz-

hals.

Rümmelöl in ben Samen von Ca-

rum Carvi . . . . 0,44 Trommsborf.

Rautenöl im Rraut von Ruta gra-

veolens . . . . . 0,25 Mähl.

Salbeiöl im Rraut von Salvia of-

ficinalis . . . . . . 0,31 Mittel aus 2 Bestimmungen, Ilisch, Bartels.

Zimmtöl in der Cassia-Rinde . 0,80 Bucholz.

<sup>1)</sup> Selbt, a. a. D. S. 72.

Elemin in demselben . . . 24,00

dieselben aus den allgemein verbreiteten Bestandtheilen der Pflanzen nur unter Ausscheidung von Sauerstoff hervorgeben fonnen.

Da nun die flüchtigen Fettsäuren selbst bereits auf einer sehr niedrigen Drydationsstuse stehen und wie wir oben sahen, durch eine bloße Aufnahme von Sauerstoff aus gewissen ätherischen Delen gebils det werden können, so liegt es nahe, an eine Entwicklung der flüchtisgen Dele durch Reduction flüchtiger Fettsäuren zu denken. Das ist die physiologische Bedeutung der Vidung von Caprinsäure aus Naustenöl, von Valeriansäure aus dem flüchtigen Dele des Stinkasands.

Eine ganz besondere Ausmerksamkeit von Seiten des Physiologen verdienen aber die hübschen, sich in neuester Zeit wiederholenden Entdeckungen, daß manche flüchtige Dele mit großer Leichtigkeit in andere übergeführt werden können. De ville hat vor Kurzem gelehrt, daß man Terpenthinöl in Sitronenöl verwandeln kann, wenn man das Hydrat des Terpenthinöls mit Salzsäure und nachher die salzsaure Verbindung mit Kalium behandelt.). Aus

Terpenthinölhydrat Sitronenkampher  $C^{20}$   $H^{16} + 6$   $H^{0}$  und 2  $H^{0}$  entstehen  $C^{20}$   $H^{16} + 2$   $H^{0}$  und 6  $H^{0}$ .

Citronenfampher Sitronenöl Und aus C20 H16 + 2 HCl und 2 K entstehen C20 H16, 2 KCl und 2 H.

Noch auffallender wird diese Umsetzung, wenn Dele aus einander hervorgehen, die in der Zusammensetzung bedeutend von einander abweichen. So hat Hasiwet, indem er Senföl mit Natronlauge fochte, neben Ameisensäure und Schweselchannatrium Salbeiöl erhal= ten?).

Senföl Schwefelchanallyl  $10\,\mathrm{NC^8}$   $\mathrm{H^5}$   $\mathrm{S^2}$  +  $12\,\mathrm{NaO}$  oder 10 ( $\mathrm{C^6}$   $\mathrm{H^5}$  +  $\mathrm{NC^2}$   $\mathrm{S^2}$ ) +  $12\,\mathrm{NaO}$  geben nach Hasiwe\$

<sup>1)</sup> Déville in Comptes rendus. XXVIII, p. 324.

<sup>2)</sup> Slafiwet, in Erbmann und Marchand, Journal für praktische Chemie, Bb. LI, S. 373.

Salbeiöl Metacetonsaures Natron Schweselenannatrium.  $4 C^{12} H^{10} O$ ,  $2 (NaO + C^6 H^5 O^3)$  und  $10 Na NC^2 S^2$ .

Die Metacetonsäure selbst wurde zwar unter den Erzeugnissen der Umsetzung nicht gesunden. Hasiwetz meint aber mit Recht, daß dies nicht gegen seine Auffassung des Borgangs spreche, weil die Metacetonsäure beim Ueberschuß des Natrons leicht in Ameisensäure übergehen konnte.

Endlich gelang es Hasiwes, indem er Stinkasandöl in einer starken Alkoholiösung mit Quecksilberchlorid versetzte, Quecksilberverbindungen zu gewinnen, in welchen Allyl, das vorausgesetzte Ras
dikal des Knoblauchöls, vorkam. Das Allyl soll aber mit Schweselschan Senföl bilden. Und wirklich erhielt Hasiwest Senföl, indem
er eine jener Quecksilberverbindungen mit Schweselchankalium zus
sammenrieb 1). In jenen Berbindungen kam z. B. Chlorallyl vor,
und die einsachste Zersetzung kann aus diesem und Schweselchankalium
Senföl und Chlorkalium erzeugen:

C6 H5 Cl + KNC2 S2 = NC8 H5 S2 und KCl.

Bedenkt man nun, daß Salbeiöl der Zusammensetzung nach überseinstimmt mit 2 Neg. Allyl plus 1 Neg. Sauerstoff,

so fieht man ein, wie leicht die schwefelhaltigen flüchtigen Dele aus schwefelfreien und Schwefelchanverbindungen erzeugt werden könnten.

Und das ist die glänzendste Belohnung der vielfach so mühsamen Untersuchung der Zersebungsprodukte, daß sie uns rückwärts den Bildungsvorgängen in der Natur auf die Spur bringt. Nur an der Hand solcher chemischer Forschungen kann der Physiologe hoffen in die Entwicklungsgeschichte der Materie einzudringen. Und deshalb wird

<sup>1)</sup> Slafiwet in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXI, S. 51-54.

es von Tag zu Tage eine dringendere Pflicht, daß sich der Physiologe angelegentlichst fümmere um diese Studien des Chemisers, die nur dann Unheil fäen, wenn man durch vorschnelle Anwendungen das Ziel erjagen will, mit Ueberspringung des anstrengenden Wegs, und die nur von demjenigen verschmäht werden können, der keine Freude hat an der zeugenden Thätigkeit einer werdenden Wissenschaft.

Daß die Harze durch eine Orndation der flüchtigen Dele geboren werden, ist eine längst befannte Thatsache. Sie wird erwiesen durch das physiologische Nebeneinander der ätherischen Dele und der Harze, durch das Borkommen dieser letzteren an Orten, zu denen der Sauerstoff leichten Zutritt hat, durch die häusige Uebereinstimmung im Kohlenstoffgehalt zwischen den flüchtigen Delen und den entsprechenden Harzen, und endlich eben durch den Sauerstoffgehalt, der die Harze auszeichnet.

Allein man würde sehr irren, wenn man die Harzbildung in als len Fällen für eine einfache Orndation nehmen wollte. Heldt hat sich das Berdienst erworben, durch eine sinnige und fleißig ausgeführte Zusammenstellung der Thatsachen, über welche die Wissenschaft verfügen kann, zu zeigen, daß die Borgänge bei der Entwicklung der Harze mannigsaltiger sind, als man gewöhnlich annahm. Heldt hat in solgender Weise sinf hauptsormen der Harzbildung unterschieden.

1) Das flüchtige Del verharzt sich unter Aufnahme von Sauerstoff, allein für je Ein Aequivalent des aufgenommenen Sauerstoffs wird ein Aequivalent Wasserstoff ausgeschieden. So entsteht das Epfilons Copalharz aus dem entsprechenden flüchtigen Dele Coo Hs.

2) Das flüchtige Del verliert bei der durch Oxydation bedingten Harzbildung so viel Wasserstoff wie es Sauerstoff ausnimmt, allein außerdem verbindet es sich mit Wasser. So wenn Suphorbiumöl in das Euphorbium-Weicharz übergeht.

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXIII, S. 79-81.

3) Das flüchtige Del nimmt bei der Berharzung mehr Sauersstoff auf, als es Wasserstoff ausscheidet. In dieser Weise wird Terspenthinöl in Sylvinsäure verwandelt.

Terpenthinöl Sylvinfäure. 
$$2 C^{20} H^{16} - 2 H + 40 = C^{40} H^{30} O^4$$
.

4) Es wird bei der Verharzung nicht nur mehr Sauerstoff mit dem flüchtigen Del verbunden, als Wasserstoff verloren geht, sondern außerdem noch Wasser. So wird das in Alfohol unlösliche, in Aether lösliche Fichtenharz von Stähelin und Hofstätter aus dem Terpenthinöl erzeugt.

Terpenthinöl. Fichtenharz von St. und H. 
$$2 C^{20} H^{16} - 2 H + 40 + 2 H0 = C^{40} H^{32} O^{6}$$
.

5) Endlich kann die Harzbildung in einer blossen Aufnahme von Wasser bestehen. 5 Meg. Elemiöl plus 6 Meg. Wasser gleich Elemi= Weichharz.

Elemiöl Elemiweichharz. 
$$5 (C^{10} H^8) + 6 H0 = C^{50} H^{46} 0^6$$
.

Zwischen den stüchtigen Delen und den Harzen sind Uebergänge bekannt, die auf eine allmälige Aufnahme von Sauerstoff hinweisen. Schon der Theil der flüchtigen Dele, der auf den Geruchkssinn wirkt, scheint immer etwaß Sauerstoff ausgenommen zu haben. Es lassen sich nämlich mehre sauerstofffreie Dele über gebranntem Kalk in Gefäßen, die luftleer oder mit Kohlensäure gefüllt sind, destilliren, so daß die übergegangenen Flüssissteiten ganz geruchloß sind. Und man weiß, daß alle flüchtige Dele sich an der Luft mit Sauerstoff verbinden; die geruchloß dargestellten entwickeln an der Luft in kurzer Zeit ihren eigenthümlichen Geruch. Auch diese Wirkung des Sauerstoffs wird nach Schönbe in mächtig gesteigert, wenn jenes Gas der Luft durch Licht erregt ist. Und man wird gewiß dem denkenden Baseler Chemiker gerne beistimmen, wenn er meint, daß hiermit manche Gerüche

<sup>1)</sup> Bgl. Delffs, a. a. D. S. 57.

zusammenhängen dürften, die wir je nach dem Grade der Beleuchtung der Utmosphäre bald schwächer, bald stärker in der Pflanzenwelt wahrsnehmen. In diesem Sinne könnte man den ätherischen Delen als Riechstoffen ihre Riechstoffbildner zuschreiben, in demselben Sinne, in welchem manche Farbstoffe sauerstoffärmere Farbstoffbildner haben.

Durch Analyse kennt man ferner manche in der Kälte fest gewordene Erzeugnisse der flüchtigen Dele, sogenannte Stearoptene, die sich von dem entsprechenden Del durch den größeren Sauerstoffgehalt unterscheiden. Die Stearoptene stehen in der Mitte zwischen den flüchtigen Delen und den Harzen.

<sup>1)</sup> Bgl. Schönbein's Bemerkungen und Betrachtungen in Erbmann, Jours nal, Bb. LII, S. 188-190, und oben S. 337.

# Rückblick auf die besonderen Pflanzenbestandtheile.

Wenn man sich die Eigenschaften vergegenwärtigt, welche die besonderen Pflanzenbestandtheile von den allgemein verbreiteten untersscheiden, so ist es zunächst flar, daß wir es in diesem Buche gerade mit denjenigen Körpern zu thun hatten, durch welche die Pflanzen vorzugsweise auf die Sinne wirfen. Farbe, Geruch und Geschmack verzanken sie vor Allem ihren Farbstoffen, ihren flüchtigen Delen, ihren Säuren und Basen.

Eine zweite sehr wesentliche Eigenthümlichkeit, welche man für die besonderen Pflanzenbestandtheile in Anspruch nehmen muß, liegt in dem scharf ausgeprägten chemischen Sharakter, in der runden Constitution, wenn ich so sagen darf, welche diese Körper entweder von vorne herein auszeichnet, wie die Säuren und Basen, oder denselben mit großer Leichtigkeit unter Aufnahme von Sauerstoff zu Theil wird. Farbstoff oder Farbstoffbildner, slüchtige Dele orydiren sich leicht und nehmen mehr oder weniger entschieden die Eigenschaften von Säuren an. Jeener chemischen Bestimmtheit entspricht die Arnstallisationsfähigkeit, welche so viele der hierher gehörigen Körper auszeichnet.

Für das Leben der Pflanzen, für das Wachsthum und die Berrichtungen der Gewebe sind die besonderen Pflanzenbestandtheile nicht unentbehrlich. Sie sind nicht die Bedingung, sondern in der Mehrzahl der Fälle nur die unumgänglich nothwendige Folge des Lebens. Dasher können diese Stoffe zum Theil je nach den äußeren Berhältnissen ganz sehlen, oder doch in überaus wechselnder Menge in der Pflanze vorhanden sein. So sehlt das Coniin in dem Schierling der asiatischen Steppen, das Solanin in den Kartosseln unserer Aecker. Chinin und Cinchonin können durch Kalk, Mekonsäure (C<sup>7</sup> HO<sup>6</sup> + HO) durch Schweselsäure vertreten werden.

Dazu kommt nun, daß die hierher gehörigen Verbindungen bald in Milchsaftgefäßen oder in eigenen Höhlen, bald in Zellen, die keine andere Stoffe und deshalb auch kaum einen Stoffwechsel besigen, oder wie bei Rhus in besonderen wandungslosen Gängen auftreten.

Endlich haben wir gesehen, daß wenigstens eine sehr bedeutende Anzahl dieser Körper durch eine Aufnahme von Sauerstoff aus den allgemein verbreiteten Pflanzenbestandtheilen hervorgehen.

Bon diesen Thatsachen erläutert die eine die andere. Und aus ihrer vereinten Betrachtung wird es offenbar, daß wir es in den besonderen Pflanzenbestandtheilen mit Ausscheidungsstoffen zu thun haben, mit Ausscheidungsstoffen, die in der Pflanze verbleiben, für jede Pflanzenart, je nach der Richtung ihres Stoffwechsels verschieden sind, und darum einen sehr großen Antheil haben an der unendlichen Mannigfaltigkeit, die in der Pflanzenwelt unste Sinne ergößt.

Die Verschiedenheit der in der Pflanze verbleibenden Ausscheisdungsstoffe wirkt auf die in dem Pflanzenleibe vor sich gehenden Umssehungen zurück. Tropdem sind die besonderen Pflanzenbestandtheile nicht die Ursache, sie sind nur das deutlichste Merkmal der Eigenthümslichkeit der Arten.

Gegen das Thierleben ist die Thätigkeit der Pflanze durch dieses Zurückleiben der Ausscheidungsstoffe innerhalb der Gewebe in sehr wesentlicher Weise unterschieden.

Fehlt deshalb der Pflanze jegliche Ausscheidung im strengeren Sinne des Worts?

Aeltere Versuche, welche eine Ausscheidung verbrauchter Stoffe durch die Wurzel lehren sollten, haben sich zum Theil als ungenau, zum Theil geradezu als irrig erwiesen. Eine unvollsommene Kenntniß der Endosmose glaubte später, daß die Aufnahme von Flüssigsteiten durch die Wurzelmembran eine Ausscheidung als Erosmose erfordere. Ich habe oben dargethan, daß eine solche Wechselwirfung nicht nothwendig ist, und die Verdunstung, die unablässig von den Blättern vor sich geht, kann jedenfalls eine reichliche Menge von Lösungen in die Wurzel einpumpen, ohne daß ein Strom von der Wurzel nach außen stattsindet. (Lgs. oben S. 48).

Tropdem hat es die größte Wahrscheinlichkeit für sich, daß wenigstens in vielen Fällen von der Wurzel, wie von anderen Theilen, Stoffe ausgeschieden werden. Becquerel hat die Ausscheidung einer freien Säure durch Wurzeln, Knollen, Zwiedeln, Knospen und Blätzter beobachtet. Sbenso wird bei Calla aethiopica, Arum Colacasia und namentlich bei Caladium destillatorium aus den Blattspißen eine reichliche Menge von Wasser ausgeleert, welches, wenn gleich in sehr geringer Menge, organische Stoffe gelöst enthält. In ähnlicher Weise hat Trinchinetti bei sehr vielen Pflanzen während der Nacht und des Morgens eine Ausscheidung von Wasser in tropsbar flüssiger Form beobachtet 1). Die Blätter des Eiskrauts, Mesembryanthemum crystallinum, sondern nach Bölder eine Flüssigkeit aus, welche Eiweiß, Kleefäure, Kochsalz, Kali, Bittererde und Schwefelfäure ent=hält 2).

Allein, obschon solche Wahrnehmungen die Möglichkeit und die Wirklichkeit von Ausscheidungen durch die Pflanzen erweisen, so ist doch die Menge der im ausgesonderten Wasser gelösten Stoffe in alsen Fällen so äußerst gering, daß man der Ansicht, als wenn die versbrauchten Gewebebestandtheile von der Pflanze in ähnlicher Weise wie beim Thier ausgeleert würden, durchaus nicht Raum geben kann. Die Zersehungsprodukte, welche die Pflanze selbst aus ihren allgemein versbreiteten Bestandtheilen bereitet, bleiben größtentheils in ihrem Leibe zurück.

Ich sage größtentheils, weil die flüchtigen Dele und ebenso der Theil flüchtiger Säuren und Basen, der nicht chemisch gebunden ist, in kleiner Menge von der Oberfläche der Pflanze entweicht, weil nach Draper's Beobachtung von den Pflanzen etwas Stickstoff ausgeschieben wird 3), und weil alle nicht grüne Theile der Pflanze Sauerstoff ausnehmen und Kohlensäure aushauchen. Diese Kohlensäure ist ganz oder theilweise nur das Endziel der Orydationsvorgänge, welche auch im Pflanzenleben die Rückbildung bedingen. Es ist aber das Borrecht der Pflanzen, daß ihnen dieses Zersehungsprodukt, die elementarste Säure, in welche die organische Materie zerfällt, rückwärts als Nahrungsstoff dient.

Es herrscht überhaupt bei der Pflanze ein viel weniger seindlicher Gegensatz zwischen den Bestandtheilen der Gewebe und den Erzeugnissen des Verfalls, zwischen Leben und Verwesung als beim Thiere. Lange trägt der Baum innerhalb der herbstlichen Blätter die schwarzebraune Ulminsäure oder andere Humusstoffe mit sich, bevor das fallende Laub seine Bestandtheile der Muttererde zur vollständigen Verzwesung und zugleich zur neuen Nahrung der Wurzeln überantwortet.

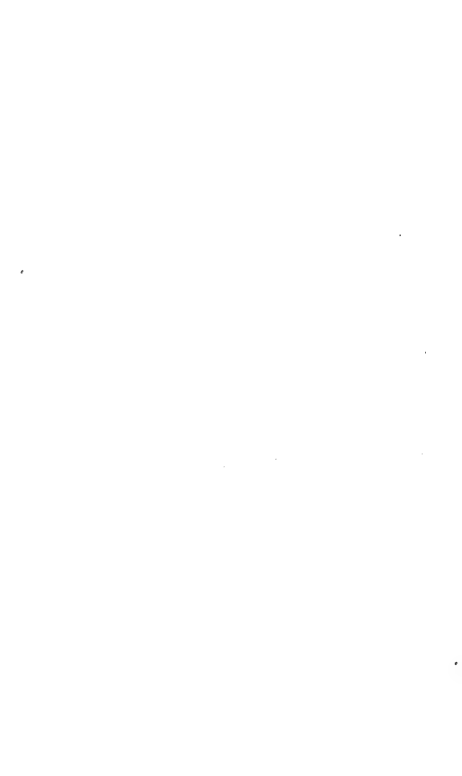
<sup>1)</sup> Bgl. Mohl, bie vegetabilische Belle, in R. Wagner's Sanbwörterbuch, 1850. C. 255, 256.

<sup>2)</sup> Aug. Bolder, in bem Jonrnal von Erbmann und Marchand, Bb. L, S. 243.

<sup>3)</sup> Wgl. oben S. 62.

# Fünftes Buch.

Geschichte der allgemein verbreiteten Bestandtheile der Chiere innerhalb des Chierleibes.



# Fünftes Buch.

Geschichte der allgemein verbreiteten Pestandtheile der Chiere innerhalb des Chierleibes.

Rap. I.

## Die Gewebe.

## §. 1.

Wenn es wahr ist, daß ein Theil des Bluts durch die Wand der Haargefäße hindurchschwist und jenseits dieser Wand zum Mutztersaft der sesten Formbestandtheile des Thierkörpers wird, so drängt sich sogleich die Frage auf, welche Stoffe des Bluts wirklich durchschwißen und in welchem Verhältniß ihre Menge zu der ursprünglichen Blutmischung steht.

Ein wesentlicher Unterschied ergiebt sich gegen die Zusammenssehung des Bluts sogleich darin, daß die Poren der Haargefäßwände keine Blutkörperchen durchlassen. Also können überhaupt nur die geslöften Bestandtheile des Bluts die Grundlage der Gewebe bilden bei allen den Thieren, die, wie die Wirbelthiere und die Ringelwürmer, ein geschlossenes Gefäßsystem besitzen. Bei denjenigen Mollusken und Arthropoden, deren Blut zum Theil in freien Bahnen, in sogenannsten lacunairen Strömungen den Körper durchkreist, könnten freilich

die Blutzellen sich unmittelbar an der Erzeugung der Gewebe betheiligen.

Der Untersuchung des Saftes, der bei den Wirbelthieren die Blutbahn verläßt und die Mutterflüssigkeit darstellt für Kerne, Zellen und Fasern, steht sogleich die Schwierigkeit entgegen, daß man jenen ausgeschwisten Theil des Bluts beinahe nirgends so von den Bestandtheilen der Gewebe trennen kann, daß man sicher wäre, der Stoff der Analyse gehöre bloß dem ausgeschwisten Nahrungssaft an. Nahrungsfaft nennt man diese Flüssigkeit, weil man den Vorgang, welcher die Gewebebildung zur Folge hat, im engeren Sinn als Ernährung bezeichnet.

Wegen der Schwierigkeit, den Gegenstand der Untersuchung unmittelbar aus den Geweben zu erhalten, bleibt uns kein anderer Ausweg übrig, als die Flüssigkeiten zu betrachten, welche sich in den serösen Höhlen des Körpers ansammeln. Ich rechne also hierher die Flüssigkeit, die sich in den Lungensellsäcken, in der Bauchböhle und in den Gelenkhöhlen ansammelt, den Inhalt der Hirnhöhlen, die wässerige Augenstüssigseit, das Fruchtwasser, kurz diejenigen Säste, welche Lehmann kürzlich unter dem Namen Transsudate, Durchschwihungen, vereinigt hat 1).

Allein abgesehen davon, daß auch über diese Durchschwitzungen zwar einige gute, jedoch nicht eben zahlreiche Untersuchungen vorliegen, können uns die Flüssigkeiten, die sich an der Oberfläche seröser Häute ansammeln, deshalb nur ein mangelhastes Bild geben von dem Nahrungsfaft der festen Wertzeuge, weil ihnen der Kaserstoff fehlt.

Sonst finden sich allerdings die wesentlichsten Stoffe der Blutsstüfsseit in den Durchschwißungen wieder, sie enthalten Eiweiß und Fette, Chlorastalimetalle und Salze. So hat Frerichs in der Gestenkslüssseit eines neugeborenen Kalbes Eiweiß, Fett, Rochsalz, bassisch phosphorsaures und schwefelsaures Alfali, kohlensauren Kalt und phosphorsaure Erden nachgewiesen 2). Scherer bevbachtete im Fruchtwasser Eiweiß, Salze mit alkalischer Basis und phosphorsauren Kalk 3).

<sup>1)</sup> Lehmann, phys. Chemie, zweite Auflage, Bb. II, G. 300 u. folg.

<sup>2)</sup> Freriche, Art. Synovia, in Rub. Wagner's Sandwörterbuch, S. 467.

<sup>3)</sup> Scherer in ber Beitschrift für wissenschaftliche Boologie von v. Siebolb und Köllifer, Bb. I, S. 92.

Ein febr wichtiges Ergebniß ist nach diefen Forschungen gefichert, wenn man Diejenigen Analysen zu Grunde legt, Die eine möglichst unveränderte Durchschwitzung betreffen. hierzu empfiehlt sich vor allen Dingen die fehr hubiche Untersuchung, welche Frerichs für die Gelenkfluffigkeit geliefert bat. Es ergiebt fich nämlich aus ben von diefem Forscher gefundenen Zahlen der Sat, den ich an einem anderen Orte aus allgemeinen Betrachtungen entwickelt habe. daß nämlich im gefunden Zustande mehr Waffer als Giweiß, mehr Eiweiß als Salze, mehr Salze als Kett burch die haargefage bin= durchgeben 1). Das heißt aber, die wesentlichen Bestandtheile bes Bluts treten im Großen und Gangen in ähnlichen Mengenverhält= niffen durch die Haargefagmand in die Gewebe, in welchen fie im Blut vorhanden find. Dder: wir burfen die Gumme der Gewebebestandtheile wirklich auf das Blut gurückführen. Das Blut ift der fürzeste, summarische Ausdruck für die Mischung bes gesunden Rorpers. 218 Bestätigung Diefes Gedankens find Die von Frerichs erhaltenen Zahlen so wichtig, daß ich dieselben hier unten mittheile:

| In 1000 Theilen. |        | Synovia ei:<br>nes im Stall<br>gemästeten<br>Ochsen. |        |
|------------------|--------|--|--------|
| Wasser           | 965,68 | 969,90   | 948,54 |
|                  | 19,90  | 15,76  | 35,12  |
|                  | 10,60  | 11,32  | 9,98   |
|                  | 0,56   | 0,62   | 0,76   |
|                  | 3,26   | 2,40   | 5,60   |

Die Menge der ausschwißenden Salze ist auffallend groß und freilich größer als sie sonst gewöhnlich gefunden wurde. In der Regel enthalten nämlich die Durchschwißungen etwas weniger Salze als die entsprechende Blutslüssigkeit 2), während die von Frerichs angestellten Analysen für die Synovia das Gegentheil lehren.

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungemittel, S. 168-171.

<sup>2)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. II, G. 319,

Aus allen Zahlen folgt aber, daß die Austrittsgeschwindigkeit der Salze eine größere ist als die des Eiweißes und namentlich als die des Fetts. Nur ist die Ungleichheit in der Schnelligkeit des Durchschwißens nicht so groß, daß dadurch das Wechselverhältniß zwischen der Zusammensetzung des Bluts und der Mischung des Nah-rungsfasts in jener Allgemeinheit, in der ich es oben angab, eine wesentliche Veränderung erlitte.

Natürlich ist auch hier das endosmotische Aequivalent der einzelnen Blutbestandtheile der mächtigste Einfluß, der die Ausschwitzung regelt. Wie aber die Endosmose überhaupt sich bedeutend verändert je nach dem Druck, der auf die trennende Membran einwirft, so ist, nächst dem endosmotischen Aequivalent der Blutstoffe im Verhältniß zur Haargefäßwand, die Spannung, unter welcher die Flüssigkeiten diesseits und jenseits der trennenden Haut verkehren, eine Hauptbedingung, welche Verschiedenheiten in der Schnelligkeit der Durchschwitzung veranlaßt.

Die Breite, in welcher das endosmotische Aequivalent einwirkt, ist in der geistvollsten Weise von E. Schmidt zur Sprache gebracht, der sür das Eiweiß je nach den einzelnen Gruppen der Haargesäße eine sehr verschiedene Austrittsgeschwindigkeit beobachtete. So solsten nach Schmidt die Durchschwitzungen des Lungensells, des Bauchsells, der Hirnhäute und des Unterhautzellgewebes, in der hier aufgestellten Reihenfolge immer ärmer an Eiweiß werden 1). Es ist vor der Hand nur zu bedauern, daß viele der hierher gehörigen Zahslen von Schmidt an den Flüssigkeiten franker Körper gesunden wurden.

Weil nun das endosmotische Aequivalent, wie oben aussührlich erörtert wurde, zugleich von der Dichtigkeit der Säfte und
von dem Druck, unter welchem sich dieselben bewegen, abhängig ift,
so versteht es sich von selbst, daß die von Schmidt zuerst bezeichnete
Gesehmäßigkeit in dem Verhalten der Haargefäßgruppen nur so lang
beständig bleibt, als der Einsluß der Dichtigkeit und des Drucks nicht
größer wird als die Verschiedenheit der Wandungen der Haargefäße.

<sup>1)</sup> C. Schmibt, Charafteristif ber epibemifchen Cholera, Leipzig und Mitau 1850, S. 145.

Db es wirklich eine Veränderung der Wand der Haargefäße bekundet, wenn das Fruchtwasser in den früheren Monaten der Schwangerschaft mehr Eiweiß und mehr soste Bestandtheile enthält, als in
den späteren (Vogt, Scherer), ob also dieser Unterschied der urspünglichen Durchschwitzung zugeschrieben werden muß, oder aber der
Schnelligkeit, in welcher die gelösten Stosse anderweitig ausgenommen
werden, das scheint mir eine Frage, die billiger Weise noch offen bleiben muß. Das endliche Schicksal des Fruchtwassers ist nicht bekannt,
und es ist mindestens möglich, daß die Zusammensehung der Flüssigsfeit sich erst nach der Durchschwitzung bedeutend verändert. Deshalb
wurden bei den obigen allgemeinen Folgerungen die an und für sich so
werthvollen Zahlen von Vogt und Scherer sür das Fruchtwasser
nicht berückssichtigt.

Außer neutralen und verseiften Fetten kommen nach Lehmann auch in den Durchschwitzungen gefunder Körper Cholesterin und Serolin vor. Das Austreten von Cholesterin ist namentlich bekannt für die Flüssigkeit, welche den Adergessechten der Hirnhöhlen ihren Urssprung verdankt 1).

Es hat sich wiederum aus höchst willsommenen Untersuchungen Schmidt's ergeben 2), daß die einzelnen Salze in den durchgesschwitzen Flüssigkeiten in denselben Mengenverhältnissen austreten, wie in dem Blutwasser. Die Durchschwitzung der Adergeslechte der Hirnshöhlen macht jedoch insofern eine Ausnahme, als sie mehr Kalis Bersbindungen und phosphorsaure Salze sührt, ganz so wie der Inhalt der Blutkörperchen. Auch die Cerebrospinalslüssigkeit zeichnet sich vor den übrigen Durchschwitzungen aus durch Reichthum an Phosphorssäure und durch eine verhältmäßige Armuth an Shlor.

Allein weil eine folche Verschiedenheit in dem Austritt der einzelnen Salze und der Chlorverbindungen bei den Durchschwißungen zu den Ausnahmen gehört, gerade deshalb bietet uns die Untersuchung jener Flüssigfeiten vorläusig nur einen dürftigen Ersat für die Kenntzniß des Nahrungssaftes, der die Gewebe tränkt. Denn daß die einzelnen Gewebe auch auf die Salze eine verschiedene und regelmäßige

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann II. G. 314, 315.

<sup>2)</sup> C. Schmibt, a. a. D.

Anziehungskraft ausüben, das ift eine der wichtigsten unter den That- sachen, welchen wir im Folgenden begegnen werden.

Da es nun bei dem jetzigen Besitzthum der Wissenschaft unmöglich ist, die Erzeugung der einzelnen Gewebe unmittelbar an den Nahrungssaft anzuknüpfen, so bleibt und feine andere Aufgabe, als die Entwicklungsgeschichte der Bestandtheile des Bluts durch die Gewebe zu schildern, indem wir wie früher bei wiederholter Gelegenheit den Eiweißstoffen, den Fetten, den Fettbildnern und den Mineralbestandtheilen folgen.

Die eiweißartigen Stoffe als Gewebebildner.

# S. 2.

In fast allen Wertzeugen des thierischen Körpers ist der Nahrungssaft mit Eiweiß geschwängert. Und es richtet sich deshalb der Eiweißgehalt der einzelnen Theile hauptsächlich nach der Menge des Nahrungssafts, die sie enthalten. Da sedoch die einzelnen Durchsschwißungen, wie oben angesührt wurde, auch je nach den Haargestäßgruppen das Eiweiß in sehr verschiedenen Berhältnissen sühren, so läßt sich tropdem der Reichthum an Eiweiß nicht einsach nach dem Feuchtigfeitsgrade der Wertzeuge bemessen. In den trockensten Theislen des Körpers, in Zähnen, Knochen, Knorpeln wurde freilich bisher kein Eiweiß nachgewiesen. Dagegen ist der Glaskörper des Augestrop seinem Reichthum an Wasser arm an Eiweiß. Sehr viel Eiweiß besißen die größeren Drüsen, die Thymus, die Leber, die Nieren.

Für alle diese Fälle läßt sich jedoch schwer entscheiden, wie viel von der vorhandenen Eiweißmenge dem Blut, wie viel dem ausgesschwisten Nahrungssafte, wie viel selbst im löslichen Zustande vielleicht den Formbestandtheilen der Gewebe angehört. Um so charakteristischer ist das Vorkommen des Eiweißes in Hirn und Nerven. Nach Mulder ist nämlich das Eiweiß des Gehirns im geronnenen Zustande vorhanden; es ist nicht löslich in Wasser und läßt sich durch Essigsfäure verklüssigen 1). Dieses Eiweiß findet sich nun auch in den

<sup>1)</sup> Bgl. meine Uebersetzung von Mulber's physiologischer Chemie, S. 648.

Nerven und zwar nach den vortrefflichen Untersuchungen von Donbers und Mulber sowohl in dem sogenannten Uchsencylinder, wie in dem übrigen Inhalt der Nervenröhren, welcher den Uchsencylinder scheidenartig umgiebt. Nach Bauquelin enthalten die Nerven vershältnißmäßig mehr Eiweiß als Hirn und Nückenmark. Daß das Hirn bei Greisen fester ist als bei Jünglingen (Dénis), mag zum Theil von einer festeren Gerinnungsform des Eiweißes herrühren; zum Theil wird es jedenfalls durch den geringeren Wassergehalt des Hirns alter Leute erklärt. Nach H. Nasse ist das Gehirn der Frössche durch Reichthum an Eiweiß und Salzen ausgezeichnet 1).

Während der Schwefelgehalt im Eiweiß der Fischmusteln mit dem des Bluteiweißes übereinstimmt, berichten von Baumhauer und Weidenbusch übereinstimmend, daß jenes keinen Phosphor ent-bält 2).

Für eine Bergleichung bes Mustelfaserstoffs mit dem Faserstoff bes Bluts, für welche Körper man fo lange einen febr zweifelhaften Grad von Uebereinstimmung anzunehmen genöthigt war, bat endlich eine Arbeit Liebig's die ersten ermunschten Anhaltspunfte gegeben. Man muß jett vom Faserstoff behaupten, daß er nicht gang unverändert die Blutbahn verläßt. Ronnte man dies früher ichon mahr= scheinlich machen, weil doch der Faserstoff in ungelöster Form Untheil nimmt an der Bildung der Mustelfasern, fo hat die Unterscheidung nunmehr ihren bestimmten Ausdruck darin gefunden, daß der Faferftoff des Bluts in Salgfaure bloß aufquillt, mabrend der Kaserstoff ber Musteln in berfelben Saure zu einer burch Fetttheile schwach getrübten Kluffigfeit geloft wird. Wenn man diefe Lofung mit Alfalien fättigt, bann gerinnt diefelbe ju einem gallertartigen Brei, ber fich wieder löft in einem Ueberschuß des Alfalis oder in Kalkwaffer. Das Kalfwaffer, welches ten Niederschlag aufgenommen hat, gerinnt beim Erhipen wie eine verdünnte Giweißlösung. In der alfalischen Lösung jenes Niederschlags bewirken Rochsalz und Mittelfalze ein Gerinnsel, das auf de Bufat von vielem Baffer wieder verschwindet.

<sup>1)</sup> S. Naffe, Art. thierische Barme in R. Wagner's Sanbwörterbuch, S. 104.

<sup>2)</sup> Beibenbufch in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXI, S. 373.

Einem folchen Unterschied der Eigenschaften entspricht auch ein Unterschied in der Zusammensetzung. Liebig fand in dem Faserstoff des Bluts mehr Stickstoff, wogegen sich der Muskelsaserstoff durch einen beständigen Eisengehalt auszeichnet 1). Nach einer Angabe, die sich bei Mulder 2) sindet, wurde in dem Muskelsteisch einer Auh kein freier Phosphor gefunden.

Die Primitivsasern der Musteln bestehen jedoch nicht bloß aus dieser Abart des Faserstoffs; das haben Donders und Mulder überzeugend gelehrt, und ich komme gleich darauf zurück. Liebig's Untersuchung bestätigt diese Thatsache; während sich nämlich die Fleischesaser des Huhns und des Ochsen beinahe ganz in Salzsäure löste, ließ die vom Hammelsteisch schon mehr, und die des Kalbsteisches sogar weit über die Hälfte ungelöst. Dieser Nückstand war elastisch, aber immer weicher als Faserstoff des Bluts, der in schwach saurem Wasser aufgequollen war.

In den Muskelfasern der Schlagadern hat Max. Sigm. Schulte 3) einen eiweißartigen Körper gefunden, der sich weder in kaltem, noch in heißem Wasser löste. Da dieser Stoff beim längeren Sieden mit Wasser einen löslichen Körper bildet, der ansangs mit Essigsäure einen Niederschlag giebt, welcher auf reichlicheren Zusat der Säure wieder verschwindet 4), so darf es nicht für unwahrscheinlich gelten, daß jene Muskelfasern ursprünglich aus Faserstoff bestanden, welchen das längere Kochen mit Wasser zum Theil in Mulder's höhere Orydationsstuse der Eiweißkörperr verwandelte (vgl. oben S. 242). Demnach dürften die organischen Muskelsasern zum Theil aus Faserstoff oder doch aus einem sehr ähnlichen Körper bestehen. Entschieden ist bierüber leider nichts.

Während vom Käsestoff noch vor Kurzem behauptet werden mußte, daß er als solcher nicht in den Geweben auftritt, verdanken wir jest einer Untersuchung Schultze's die sehr willkommene That=

<sup>1)</sup> Liebig in seinen Annalen, Bb. LXXIII, G. 125-128.

<sup>2)</sup> Mulber, a. a. D. S. 623.

<sup>3)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXI, G. 290.

Mulder en Wenckebach, Natuur- en Scheikundig Archief, 1836,
 p. 355.

fache, daß er einen wefentlichen Beftandtheil ber fogenannten mittleren Schlagaderhaut (der Ringsfaferhaut fammt Langsfaferhaut von Don= ders und Mulder) ausmacht. Ich schließe bies nicht aus dem Berhalten bes mafferhellen Auszugs der mittleren Saut zur Effigfaure. welches ebenfo gut auf Natronalbuminat fich beziehen konnte, fondern daraus, daß die Lösung durch Ralberlab gerann und andererfeits Mildruder in Gahrung verfette 1). Schulte fand ben Rafestoff beim Menschen und bei Ochsen in der mittleren haut verschiedener Schlagadern. Die mittlere haut der Aorta, welche verhältnigmäßig weniger Mustelfafern befitt, enthielt auch viel weniger Rafestoff als die Schenfelschlagader und die Kopfschlagader. Wir haben also hier das lehrreiche Beifpiel eines Körpers, der im löslichen Buftande wefentlich Theil nimmt an der Constitution eines festen Formbestandtheils. -Richtsbestoweniger wurde von Schulte auch in den Wandungen ber Abern, die feine Mustelfafern enthalten, eine reichliche Menge Rafe= ftoff beobachtet, und zwar beim Menschen, beim Schaaf und beim Ralbe. — Außerdem ift ber Rafestoff in dem Zellgewebe und bem Nadenbande vertreten, jedoch in viel geringerer Menge als in ben Gefäßwandungen.

Das Globulin des Bluts findet sich unverändert in der Arystallinse des Auges wieder, weshalb es auch Arystallin heißt. Dieses Arystallin enthält, wie die übrigen Eiweißtörper im Blut, eine reichliche Menge phosphorsauren Kalfs. Es wurde oben bemerkt, daß sich das Globulin aus dem Blut wegen des hartnäckig anhängenden Hämatins nicht rein darstellen läßt. Aus Arystalllinsen wird es gewonnen, indem man dieselben mit Wasser auszieht, diese Lösung mit Essissäure fättigt und kocht. Dann gerinnt das Globulin, welches nur noch mit Alkohol und Nether gewaschen wird.

Auch die beiden Orndationsstusen der Eiweißkörper scheinen das Blut unverändert zu verlassen. So liesert die Haut des Fötus nach Güterbock keinen Leim, sondern Phin, einen Körper der nach Mulder ganz übereinstimmt mit dem sogenannten Proteintritornd 2).

<sup>1)</sup> Bgl. Schulte a. a. D. S. 277 u. folg.

<sup>2)</sup> Mulber, phys. Chemie, S. 567. In meiner Uebersetzung ift statt Bioxyd Tritoryd zu lesen.

Die Primitivfafern ber gestreiften Muskelbundel bestehen nach Donders und Mulder aus zwei verschiedenen Stoffen, von welden der eine in Rali und in Effigfaure leichter geloft wird als der andere. Der schwerer lösliche Stoff zeigt fich nach Behandlung mit Effigfaure in der Gestalt von dickeren Rugelden, welche durch fcmalere furze Streifchen perlichnurformig mit einander verbunden find. Es ift ein Jrrthum, wenn Benle 1) diefe Gliederung und die Bufammenfetung der Primitivfafern aus zwei verschiedenen Stoffen fur einen "optischen Betrug" balt. Ich habe mit Baumbauer - nicht mit Mulder, wie Benle in Folge eines Bersebens berichtet - jene Ungaben von Donders und Mulder an den Musteln des Klufbarfches aufs Schärfte bestätigt gefunden 2). Muld er halt ben einen jener beiden Stoffe für eine Abart des Faferstoffs, den anderen für die niedere Drydationeffufe der eiweiffartigen Berbindungen, weil beide jene Körper, wenn fie in Effigfaure geloft und mit fohlensaurem Ummoniak behandelt werden, einen Niederschlag erzeugen, welche Gigen= schaft den Primitivfasern der Muskeln auch gutommt. Db aber die breiteren Rugelchen ober die schmaleren Streifchen bas Dryd bilben, läßt Mulder unentschieden 3). C. Schmidt hat für die Zusam= mensehung der Mustelfasern der Insetten Die Formel NC8 H6 03 auf= gestellt, die, mit 5 multiplicirt, Mulder's alterer Formel fur Proteintritoryd (No C40 H30 O15) gleich fommt. Diese Angabe verdient um fo eber Beachtung, weil die Primitivbundel der Insettenmusteln nicht von Bindegewebe umgeben find.

Ein gleichmäßiger Bau unterscheidet nach Donders und Mulber die glatten Muskelfasern von den Primitivsasern gestreifter Bünzdel. Eine einzige Beobachtung deutete darauf hin, daß auch in der organischen Muskelfaser mehr als Ein Stoff verborgen sein mag. Die Ringsasern aus der Kopfschlagader einer Kuh erschienen nach siesbenstündiger Einwirkung einer starken Kalisauge als durchsichtige,

<sup>1)</sup> Canftatt und Eisenmann, Jahresbericht für 1846, Erlangen 1847, Bb. I, S. 70.

<sup>2)</sup> Mulder, Scheikundige onderzoekingen, Deel IV. p. 299-301.

<sup>3)</sup> Bgl. Mulber's Physiolog. Chemie, S. 612 - 615 und 623.

blaffe, mit unebenen Rändern versehene Fäden, denen feine Körnchen eingestreut waren 1).

Mulder ist sehr geneigt seinem Proteinprotoryd in der Bildung der Formbestandtheile des Thierförpers eine ähnliche Bedeutung beizulegen wie dem Zellstoff für die Pflanzen. Den jugendslichen Zellenwänden der Thiere sehlen nach Mulder die Merkmale der Eiweißstoffe niemals, und wie im Sidotter jene Drydationsstuse des Siweißes den Mutterförper der Zellen darstelle, so verhalte sich dieselbe im Thierleib überhaupt. Der Wand der Haargesäße wird von Mulder Proteinprotoryd als Hauptbestandtheil zugeschrieben. Leider läßt sich sur alle diese Angaben zwar ein hoher Grad von Wahrscheinlichseit, jedoch, wie Mulder selbst hervorzuheben nicht unterläßt, keine Sicherheit in Anspruch nehmen.

So viel läßt sich indeß als allgemeines Ergebniß der Forschungen über die Eiweißtörper der Gewebe behaupten, daß die eiweißartigen Berbindungen des Bluts unverändert durch die Haargefäße hindurchschwißen können. Nur für den Faserstoff muß vielleicht in allen Fällen eine kleine Beränderung zugegeben werden.

#### §. 3.

Neben jenen Geweben, die unveränderte Siweißtörper enthalten, giebt es zahlreiche Werkzeuge oder Gewebetheile, die vorherrschend aus umgewandelten Siweißstoffen bestehen. Es gehören dahin die Horngebilde, die elastischen Fasern und die verschiedenen leimgebenden Gewebe.

Vielleicht war es das schönste Ergebniß der werthvollen Untersuchungen, welche Donders und Mulder über die chemische Natur der Formbestandtheile des thierischen Körpers angestellt haben, daß alle Horngebilde durch eine angemessene Behandlung mit Kali in Zellen verwandelt werden können, welche in den meisten Fällen mit Kernen versehen sind und im aufgequollenen Zustande in vortrefslicher Weise das Urbild von Zellen darstellen. Da diese Zellen jedoch aus Wand, Kern und sonstigem, häusig vertrocknetem Inhalt bestehen und

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. S. 627.

durch einen Bindestoff mit einander verbunden sind, so ist von vorne herein die Möglichkeit gegeben, daß ein Horngewebe aus drei bis vier verschiedenen organischen Stoffen zusammengesetzt ist. Und dieser Boraussetzung entspricht nicht selten die verschiedene Löslichkeit der einzelnen Theile des Gewebes in Kali oder anderen Lösungsmitteln.

Darum bezieht sich die Analyse der Horngebilde, deren Zusammensehung genauer untersucht wurde, auf den vorherrschenden Formbestandtheil, vorzugsweise auf die Zellwand. Nach den Zahlen verschiedener Forscher theile ich nachstehende empirische Formeln mit, die alle auf N<sup>60</sup> zurückgeführt sind:

Dberhaut. Neo C400 H330 O150 S2 Mulder.

Ruhhorn . N60 C440 H352 O154 S11 J. L. Tilanus.

Fischbein . Neo C480 H372 O156 S12 van Kerchof.

Mägel . . N60 C420 H325 O126 S14 Mulber.

Haare . 8 (N60 C400 H310 O120 S15) + P5 van Laer.

Alle diese Horngebilde, zu denen sich noch die verschiedenen Epithelien und das Schildpatt gesellen, stimmen darin mit einander überein, daß sie sich in Kali lösen und aus diesen Lösungen durch Essigfäure niedergeschlagen werden. Dieser Niederschlag ist, wenn man nur so viel Essigfäure hinzuset, daß die Lösung nicht sauer wird, sehr gering, während beim reichlicheren Zusat von Essigsäure eine bedeutende Fällung entsteht in den Lösungen von Oberhaut, Horn und Fischbein. — Eine Lösung von Epitheliumzellen — Schleimsstoff — in einer alkalischen Durchschwitzung hat Frerichs durch seine hübssche Untersuchung über die Synovia kennen gelehrt.)

Geht nun schon aus der Zusammensetzung und aus der so eben angeführten Eigenschaft eine nahe Beziehung der Horngebilde zu den Eiweißkörpern hervor, so wiederholt sich diese in verschiedener Schattrung im Verhalten zu mehren anderen Prüfungsmitteln. So werzden die Oberhaut, die Nägel, Haare, Fischbein und Horn durch Salpetersäure und Ammoniak gelb bis orangegelb, die Wände der Epitheliumzellen dagegen nur schwach gelblich.

Salpetersaures Quecksilberornd, mit salpetersaurem Quecksilberorndul und salpetrichter Saure vermischt, ertheilt dem Horn und der

<sup>1)</sup> Frerichs in R. Dagner's Sandworterbuch, Bb. III, S. 465.

Oberhaut, ebenfo der Wolle und den Federn, die gleichfalls zu den Horngebilden gehören, eine rothe Farbe (Millon).

Durch Zucker und starke Schweselfäure werden die Horngebilde nach Schulte roth, wie die eiweißartigen Körper 1), zumal wenn sie erst in Kali aufgequollen sind.

In starker Essigsäure werden die Spitheliumzellen, die Oberhaut und die Nägel am leichtesten gelöst, Horn, Fischbein und Schildpatt schwerer, indem sie beim Kochen erst gallertig werden und dann all-mälig sich auslösen, wobei das Schildpatt jedoch einen bedeutenden Rückstand hinterläßt. Die Haare zeichnen sich vor allen Horngeweben dadurch aus, daß sie von Essigsäure kaum ausgelöst werden (Mulber).

Horn und Fischbein unterscheiden sich nach Mulder dadurch, daß ersteres aus der effigsauren Lösung durch Ammoniak beinahe unverändert niedergeschlagen wird, während der Niederschlag der effigfauren Fischbeinlösung aus dem sogenannten Proteinprotoryd besteht.

Die Kerne der Spitheliumzellen der Mundhöhle unterscheiden sich von anderen Zellenkernen, indem sie in starker Essigfäure blaß werden; die Kernkörperchen sind in Essigfäure unlöslich.

#### **§.** 4

Wenn sich die mikroskopische Untersuchung irgendwo der Physioslogie des Stosswechsels nütlich erwiesen hat, so ist es bei den Gesweben, die elastische Fasern enthalten. Indem sich nämlich die eiweißeartigen Stosse und die leimgebenden Fasern in Kalilauge lösen, werden die elastischen Fasern weder durch eine starke, noch durch eine verdünnte Kalilauge angegriffen. Wenn man das Nackenband, die gelben Bänder der Wirbelsäule, die Bänder, durch welche die Knorspel der Athemwerkzeuge mit einander verbunden sind, das Lungensgewebe selbst, die elastischen Knorpel, die Wände der Adern und Schlagadern, der Chylussund Lymphgefäße, die Fascien und Sehenen, seröse Membranen oder den aus Vindegewebe bestehenden Theil der äußeren Haut, kurz alle die Theile, welche eine irgend erhebliche

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXI, G. 275.

Menge von Bindefasern enthalten, mehre Stunden lang bis zu zwei Tagen mit Kalisauge behandelt, dann bleiben zulett nur die elastischen Fasern ungelöst. Bald hat man die schönsten geschwungenen und verzweigten elastischen Fasern ganz vereinzelt vor sich, wie in dem Lungengewebe, bald sind dieselben so enge mit einander verwebt, daß man gleichmäßige elastische Platten vor sich zu haben glaubt, die an einzelnen Stellen durchlöchert sind, so in der gestreisten Haut beisder Urten von Blutgesäßen und in der Ningssaserhaut der Schlagadern (Donders und Mulder, a. a. D. Fig. 176). Henle's Kernsasern stimmen mit den elastischen Fasern überein (Donders und Mulder).

Nach den Analysen von J. W. R. Tilanus lassen sich die elastischen Fasern ausdrücken durch die Formel No C52 H40 014.

In Wasser, Alkohol und Aether sind die elastischen Fasern ganz unlöslich, aber auch in starker, kochender Essigfäure und in einer mäßig verdünnten Kalilauge werden sie erst nach vielen Tagen gelöst. Salpetersäure färbt die elastischen Fasern nicht gelb, Salzsäure löst dieselben langsam, ohne daß die Lösung violett wird.

Elastische Fasern geben beim Kochen keinen Leim; die elastischen Gewebe wohl, jedoch nur weil sie neben den elastischen Fasern immer auch Bindefasern enthalten (Donders und Mulder). Schulte will indeß aus elastischen Fasern Leim erhalten haben, ins dem er dieselben 30 Stunden lang bei 160° erhipte ').

Am reinsten läßt sich der Stoff der elastischen Fasern gewinnen, wenn man das Nackenband der Ochsen trocknet, sein schabt und nache einander mit Kali, Essigfäure, Wasser, Alfohol und Aether wäscht.

## §. 5.

Die Knochen, das Bindegewebe, welches die einzelnen Werkzeuge des Körpers, namentlich die Muskeln mit der Haut und die Muskeln unter sich verbindet, die contractilen Fasern der Haut, des Fächergewebes der cavernösen Körper, die Längsfasern und Kingspfasern in der Wand von Adern und Lymphgefäßen, die nicht con-

<sup>1)</sup> Schulte in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXI, S. 292 - 295.

tractilen Fasern der verschiedenen Bindegewebehäute (tunicae adventitiae), der elastischen Haut der Schlagadern, der serösen Häute, der sibrösen Häute (Sclerotica des Auges), der Fascien, der Klappen in Adern und Lymphgefäßen, Neurisem, Perichondrium und Periosteum, die Bänder, die Zwischengelenksnorpel des Kniegelenks, der Meniscus des Unterkiesergelenks, — alle diese Theile geben beim Kochen mit Wasser diesenige Leimart, welche nach den Knochen benannt ist (Glutin).

In manchen Fällen werden Membranen oder Bindestoffe, die gar keine Structur zeigen, wie es scheint, durch ein inniges Gemenge des Stoffs der elastischen Fasern und des leimgebenden Körpers gestildet. Dahin gehören das Neurilema und das Sarcolema, welches die Primitivbündel der Muskeln umgiebt, während das Perimysium, welches die Primitivbündel zu secundären Bündeln vereinigt, aus Bindesafern besteht, und die Primitivsafern innerhalb der Primitivsbündel durch einen nicht näher bestimmten Siweißtörper von einander getrennt sind. Vielleicht ist hierher auch die Röhre der einzelnen Nervensafern zu zählen, welche die emulsionsartige Mischung von Eiweiß und Fett enthält.

Ein einziges Beispiel ist bisher bekannt geworden, in welchem ein Theil der Zellenwände aus leimgebendem Stoff zu bestehen scheint. Die Fettzellen besigen nämlich nach Donders und Mulder nicht selten eine doppelte Wand, von welcher die äußere in Essigfäure und Rali löslich, die innere dagegen unlöslich ist. Mulder hält die äußere sur leimgebenden Stoff 1).

Endlich geben manche Fischschuppen beim Kochen ebenfalls Leim. Die Zusammensetzung des Leims ist nach den Analysen Mulsder's N2 C13 H10 O5; Schlieper hat jedoch auch etwas Schwefel in demselben gefunden (0,12—0,14 Proc.).

Während der Leim in heißem Wasser leicht löslich ist, gesteht er aus dieser Lösung beim Erkalten gallertartig. Durch lange fortgesetztes oder häusig wiederholtes Kochen verliert der Leim die Eigenschaft, steif zu werden. Dabei sindet nach van Goudoever eine Hydratzbildung statt, nach der Formel 4 N° C¹³ H¹° O⁵ + HO. Auch Essigfäure raubt dem Leim die Fähigkeit, gallertig zu gestehen. In Altozhol und Aether ist der Leim ganz unlöslich.

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. G. 603.

Durch Gerbfäure, Chlor, Queckfilberchlorid und neutrales Platinchlorid wird Leim aus der wässerigen Lösung gefällt; dagegen nicht durch Essigfäure, Salzfäure, essigsaures Bleiornd und Alaun. In der essigfauren Lösung erzeugt Kaliumeisenchanur keinen Niederschlag.

Millon's salpetersaure Quecksilberlösung röthet den Leim. Das gegen werden die leimgebenden Fasern durch Zucker und starke Schwesfelsaure nur gelbbräunlich (Schulke).

Am reinsten gewinnt man den Leim, wenn man die Schwimmblase von Acipenser Sturio focht, heiß filtrirt, trocknet und wäscht.

### §. 6.

Wenn man die Faserknorpel, die elastischen Knorpel oder die wahren Knorpel etwa 18 Stunden lang in Wasser kocht, dann werden dieselben in Knorpelleim, Chondrin, verwandelt. Von den wahren Knorpeln werden nicht nur die Knorpelzellen, sondern auch der sormslose Zwischenstoff in Leim verwandelt, von den elastischen und den gewöhnlichen Faserknorpeln dagegen nur die Knorpelzellen. Daher liefern die beiden letztgenannten Arten viel weniger Chondrin als die wahren Knorpel. Auch auß der Hornhaut des Auges hat Scherer beim Kochen Chondrin gewonnen.

Die Grundlage der wahren Knorpel löst sich am leichtesten in Kali und in Schwefelfäure, die Knorpelkörperchen und die Wände der Knorpelzellen viel schwerer, während endlich die Kerne der Knorpelzellen allen Lösungsmitteln widerstehen (Donders und Mulber). Mulder vermuthet deshalb, daß die wahren Knorpel aus vier verschiedenen Stoffen bestehen. Natürlich braucht zwischen diesen Stoffen keine ursprüngliche Verschiedenheit zu herrschen. Das Vershalten gegen Lösungsmittel weicht wahrscheinlich nur ab je nach den anorganischen Stoffen, mit welchen die organische Grundlage versbunden ist.

Mulder bezeichnet die Zusammensetzung des Knorpelleims durch die Formel N40 C320 H260 Q140 S.

Während das Chondrin in den Löslichkeitsverhältnissen, der Gallertbildung und dem Verhalten zu Chlor, Quecksilberchlorid und Gerbfäure mit dem Knochenleim übereinstimmt, unterscheidet es sich

von diesem durch die Niederschläge, welche es erzeugt mit Effigfaure, effigfaurem Bleioryd und Alaun.

Durch das Millon'sche Prüfungsmittel wird Chondrin geröthet; in den wahren Knorpeln wird nach Schulte durch Zuder und Schwesfelfäure der Zwischenstoff nur gelbröthlich, die Knorpelzelle dagegen entschieden roth gefärbt.

Um das Chondrin zu gewinnen werden wahre Knorpel, z. B. die Rippenknorpel, 18—24 Stunden gekocht, heiß filtrirt, getrocknet und schließlich mit Wasser, Alkohol und Aether gewaschen.

#### S. 7.

Ueber die Entstehung der Horngebilde, der elastischen Fasern und der leimgebenden Gewebe aus ihren Mutterkörpern, den eiweißeartigen Verbindungen, läßt sich zur Zeit wenig Zuverlässiges sagen. Daß jene Körper indeß aus Eiweißstoffen hervorgehen, ergiebt sich aus ihrer Zusammensehung und daraus, daß sie im Blut nicht gefunden werden.

So viel ist ausgemacht, daß diese Abkömmlinge der Eiweißstoffe sämmtlich nur unter Aufnahme von Sauerstoff aus ihren Mutterkörpern hervorgehen können. Um dies zu beweisen, bedarf es nur
eines Blicks auf die Zusammensetzung des Hornstoffs, der beiden Leimarten, der elastischen Fasern, die sämmtlich durch ihren Sauerstoffgehalt die eiweißartigen Verbindungen übertreffen.

Schon hieraus wird es wahrscheinlich, daß die von Mulder beschriebenen Orndationsstufen der Eiweißtörper den Uebergang zu Horn und Leim bilden mögen. Es gewinnt aber diese Ansicht bedeustend an Ueberzeugungstraft, wenn wir bedenken, daß in der Haut des Fötus Mulder's sogenanntes Proteintritornd wirklich der Borläuser ist der leimgebenden Kasern.

In den Knochen giebt die ursprüngliche Grundlage beim Kochen Knorpelleim, und es verwandelt sich demnach bei der späteren Entwickslung ein Knorpelleim gebendes Gewebe in ein anderes, das beim Koschen Knochenleim erzeugt. Nach einer Beobachtung Schultze's scheint auch dies auf einer Drydation zu beruhen. Es gelang nämlich diesem Forscher Knorpel durch Behandlung mit Kali in Knochenleim gebens

376 Sarcobe.

des Gewebe zu verwandeln. 1). Aus den Zahlen, die wir für Knochenleim und Anorpelleim besitzen, ergiebt sich jedoch, daß jener aus diesem nur mittelbar unter Ausnahme von Sauerstoff erzeugt werden könnte, d. h. wenn außerdem sauerstoffreichere Verbindungen entstehen.

Man sieht, daß wir es bisher kaum zu einigen Andeutungen über den Zusammenhang zwischen den Eiweißstoffen und den von diefen abgeleiteten Gewebebildnern gebracht haben. Und auf diesem niedrigen Standpunkt werden unsere Kenntnisse dieser Entwicklungsgeschichte verharren, so lange wir für die Siweißstoffe nur empirische Zahlen und keine rationelle Formeln besitzen.

#### S. 8.

Außer jenen von eiweißartigen Körpern abgeleiteten Gewebebildnern, welche den Wirbelthieren angehören, sind zwei Stoffe in den Geweben wirbelloser Thiere beobachtet worden, deren Entstehung offenbar auf die Eiweißförper zurückgeführt werden muß. Ich meine die Sarcode und das Chitin.

Der Sarcode hat zuerst Dujardin seine Ausmerksamkeit ge-widmet. Er gab diesen Namen der so außerordentlich leicht sich zussammenziehenden Grundlage des Körpers der Insusorien, welche er in Wasser unlöslich, dagegen in Kali löslich, durch Weingeist und Salpetersäure gerinnbar fand. Zu diesen Eigenschaften hat Ecker, der die Sarcode bei Hydra viridis einer genauen Prüfung unterwarf, noch die Erhärtung und das Zusammenschrumpfen durch kohlensaures Kali hinzugefügt<sup>2</sup>), ein Merkmal, das Ficinus und Virchow auch den Mustelsasern zuschreiben.

Eder nennt die Sarcode ungeformte contractile Substanz und zählt zu dieser auch die von Dopère bei den Tardigraden so genau als Muskeln beschriebenen Stränge. In Chironomus-Larven beobachtete Eder den Uebergang von Sarcode in quergestreifte Muskelsasern. Demnach müßte die Sarcode den eiweißartigen Mutterkörpern sehr

<sup>1)</sup> Schulte in Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXI. S. 275.

<sup>2)</sup> Eder, in ber Beitschrift fur wiffenschaftliche Boologie von von Siebold und Rollifer, Bb. I, S. 238.

Chitin. 377

nahe stehen, eine Annahme, der keine von den wenigen bisher beobach= teten chemischen Eigenschaften widerspricht.

#### S. 9.

Ein eigenthümlicher Körper, der sich durch seinen Stickfoffgehalt den eiweißartigen Berbindungen auschließt, bildet das Hautskelett der Arthropoden (Insetten, Spinnen und Arustenthiere), außerdem aber den inneren Ueberzug des Darmkanals in Form eines glashellen, structurlosen Spitheliums und endlich die Spiralsaser der Trackeen der hierzher gehörigen Thiere. Er wird als Chitin, von Lassas ne mit Rücksicht auf das physiologische Borkommen als Entomaderm bezschrieben.

Nach Analysen von E. Schmidt und Lehmann kann man das Chitin durch die Formel  $NC^{17}$   $H^{14}$   $O^{11}$  ausdrücken.

Das Chitin ist unlöslich in Wasser, in Essigsäure und in Alfalien. Starke Salpetersäure und Salzsäure lösen dasselbe ohne Erzeugung einer gelben oder violetten Farbe; wenn man die Säure mit Ammoniak sättigt, dann erzeugt Gerbsäure in der Lösung einen Niederschlag.

Weil die Flügeldeden der Käfer die dicksten Chitinhaute darstellen, so gewinnt man diesen Stoff am leichtesten, wenn man jene mit Alkalien, Effigfaure, Waffer, Alkohol und Aether auszieht.

Auch das Chitin kann offenbar nur durch Orydation aus den Eiweißtörpern hervorgehen.

#### §. 10.

Der Farbstoff des Bluts scheint nirgends unverändert auszusschwißen, und die Musteln, denen man sonst wohl einen eigenen Farbstoff zugeschrieben hat, verdanken ihre rothe Farbe durchaus nur dem hämatin der in den Blutgefäßen eingeschlossenen Blutkörperchen (Lupsten).

Ja felbst wenn das hämatin durch Zerreißung von Blutgefäßen in Gewebe austritt, so kann es seine ursprünglichen Sigenschaften nicht behaupten. Wir wissen durch Virchow, daß sich das hämatin der Blutkörperchen in ergossenem Blut schon nach 17—20 Tagen in hä-

matoidinkrystalle verwandelt. Daher erklärt sich das Auftreten von Hämatoidin in den Graaf'schen Bläschen.

Ein Abkömmling des Hämatins ist zweifelsohne auch das Meslanin, welches die dunkel schwarzbraune Farbe der Pigmentzellen der Chorioidea des Auges, der Gefäßwände und der serösen Membranen der Frösche, und wahrscheinlich auch die Farbe der schwarzen Bronschialdrüsen, der Lungen, einzelner Hautstellen des Menschen und indsbesondere der Haut des Negers bedingt.

Auf den Zusammenhang mit dem Hämatin deutet einerseits der von Bruch in seiner vortrefflichen Abhandlung über das körnige Pigsment nachgewiesene Eisengehalt (Lehmann fand 0,25 Procent), der von Scherer beobachtete Stickstoffgehalt, sodann die Entstehung eisnes in allen Merkmalen mit regelmäßigem schwarzbraunem Pigment übereinstimmenden Körpers in krankhaften Blutergüssen (Bruch, Virschow).

Das Melanin ist in Wasser unlöslich, bleibt aber, wenn es mit Wasser angerührt ist, längere Zeit schwebend in demselben. Auch in Alfohol, Aether, starker Essigfäure und verdünnten Mineralfäuren wird es nicht gelöst, wohl aber nach langer Einwirfung in verdünnter Kaslilauge. Aus dieser Lösung wird das Melanin durch Salzsäure hells braun gefällt.

Bon der Chorioidea gewinnt man das Melanin, indem man sie durch Leinewand ausspült. Dann gehen die Pigmentkörperchen durch die Maschen der Leinwand. Das durchgegangene Gemenge wird filstrirt, das auf dem Filter bleibende Pigment getrocknet und gewaschen.

Wie das Melanin in seinen einzelnen Entwicklungsstusen aus hämatin entsteht, darüber ist leider wieder nichts Genaueres bekannt. Aus Scherer's Analyse geht jedoch hervor, daß sich das Melanin durch einen höheren Sauerstoffgehalt vom hämatin unterscheidet. Mulder fand im hämatin 11,88 Proc., Scherer im Melanin als Mittel dreier Bestimmungen 22,23 Sauerstoff!). Bisher hat man jedoch keine Formel für das Melanin ausstellen können. Nach E. Schmidt's Analysen zeigte sich die Zusammensehung von krankhaft abgelagertem Pigment so verschieden, daß man es offenbar häusig nicht mit einem fertig gebildeten Stoff, sondern mit verschiedenen Uebergangsstusen zu

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. XL, S. 64.

thun hat. Auch Schmidt's Zahlen sprechen indeß für eine Drydation des Hämatins 1).

# Die Fette als Gewebebildner.

#### §. 11.

Während bei den niedersten Thieren Fett nur spurweise oder gar nicht vorhanden ist, ist es in den meisten Geweben der Wirbelthiere und bei den Arthropoden reichlich vertreten. Außerordentlich arm an Fett sind jesdoch auch bei den Wirbelthieren die Lungen, die Knorpel, die Sichel, der Kihler, ganz besonders aber die Zahnkronen und nach Schultze die mittlere Haut der Schlagadern. Dagegen sindet sich das Fett in sehr großer Menge in der Umgebung der Muskeln des Antliges und der Augen, unter der Haut des Gefäßes, im Knochenmark, in den weiblichen Brüssten, wie denn überhaupt der weibliche und auch der kindlichen Körper im Fettgehalt den männlichen übertressen. Selbst den Horngeweben sehlt das Fett nicht. Bon den Haaren ist dies längst bekannt. In jedem Fischbeinkanälchen beobachteten Donders und Mulder eine Reihe länglicher Fettzellen.

Nur vereinzelt findet man die Fettsäuren des Bluts als solche in den Geweben wieder. So fand Berzelius Delfäure, van Laer Perlmuttersettsäure in den Haaren<sup>2</sup>). Dagegen ist es Regel, daß die den Fettsäuren des Bluts entsprechenden neutralen Fette in den Geweben auftreten, beim Menschen Elain und Margarin, bei den Pflanzenfressern und namentlich bei den Wiedertäuern außerdem auch Stearin. Die Fettseisen werden also, indem sie die Haargefäße verlassen, zerlegt, und die Fettsäure verbindet sich mit der Gruppe des Glycerins, deren Quelle jedoch bisher gänzlich unbekannt ist.

Wenn das Delfett über das Perlmutterfett und den Talgstoff vorherrscht, dann ist das Fett weich bis flüssig, so das Knochenmark, das Fett im Zellgewebe unter der Haut und das bekannte Klauensett der Rinder. Je reichlicher dagegen Margarin und Stearin vertreten

<sup>1)</sup> Lehmann, phys. Chemie, zweite Auflage, Bb. I, S. 317.

<sup>2)</sup> Mulder, scheikundige onderzockingen, Deel I, p. 154, 155.

sind, desto fester wird auch das Fett, wie in den Nierenkapseln versichiedener Thiere.

Ganz besonders innig ist während des Lebens das Fett in Hirn und Nerven mit dem Eiweiß verbunden. Nach dem Tode trennt sich jedoch das Fett vom Eiweiß und bildet in den Primitivsasern der Nerven den sogenannten Achsenchlinder, der jedoch immer noch etwas Eiweiß eingemengt besitt. Auch die Ganglienkugeln enthalten Fett; die Kerne ihrer Zellen sind durchsichtig wie Fettkügelchen. (Donders und Mulder). Die Nerven sühren nach Lauquelin mehr slüssiges Fett als Hirn und Rückenmark.

Obgleich weniger innig als im Hirn find auch in der Leber und ben Rieren Fett und Eiweiß emulsionsartig mit einander verbunden 1).

Das Cholesterin des Bluts kehrt unverändert im Gehirn wieder.

### §. 12.

Außer jenen häufiger vorkommenden Fettstoffen treten einzelne Fette in gewissen Thierarten auf, die man im engeren Sinne als besondere thierische Bestandtheile bezeichnen kann. Es gehören dahin das Phocenin und der Wallrath.

<sup>1)</sup> Mulber, a. a. D. G. 605.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LVII, S. 34.

<sup>3)</sup> In berfelben Beitschrift, Bb. LXIX, S. 199.

<sup>4)</sup> Erbmann und Marchand, Journal, Bb. XLVI, S. 156.

<sup>5)</sup> Mulder's scheikundige onderzoekingen, Deel I, p. 336.

Das Phocenin ist im Fischthran und außerdem in den Barten der Wallsische, dem bekannten Fischbein, aufgesunden worden. Leider ist das neutrale Fett wenig untersucht. Man weiß nur, daß es in Alfohol und Aether löslich ist und daß die durch Berseifung desseben entstehende Fettsäure, die Phocensäure oder die Delphinsäure mit der Baleriansäure übereinstimmt (Dumas). Da nun die Formel der Baleriansäure  $C^{10}$   $C^{10}$ 

Phocenfaure Gincerin.
C10 H9 O3 + C3 H4 O = C13 H13 O4.

Wallrath heißt bekanntlich das feste Fett, welches in den Höhlen des Schädels, besonders in einer großen Höhle des Oberkiesers bei Physeter macrocephalus und anderen Physeter-Arten, serner auch bei Delphinus edentulus angehäuft ist. In dem lebenden Thiere ist es in Wallrathöl gelöst, nach dem Tode scheidet es sich sest und krustallinisch aus. Es sindet sich übrigens auch im flüssigen Fett der übrigen Körpertheile dieser Thiere.

Bei der Verseifung giebt der Wallrath oder das Cetin kein Gln= cerin, sondern einen eigenthümlichen Körper, das Aethal, und Aethal= fäure oder Cetylsäure.

Die Aethalfäure hat nach Smith die Formel  $C^{32}H^{31}O^{3} + HO$  und wäre demnach der Margarinfäure isomer. Sie krustallisirt in farblosen, glänzenden Nadeln, die bei 57° schmelzen und bei 55° sest werden. Sie läßt sich unzersetzt verslüchtigen.

In Wasser ist die freie Aethalfäure unlöslich, sehr leicht löslich dagegen in Alfohol und Aether. Ihre Seisen werden auch in Waffer gelöst.

Das Aethal oder Cetyloxyd wird von Dumas und Péligot durch die Formel  $C^{32}$   $H^{33}$  O + HO bezeichnet. Es frystallisirt in glänzenden Blättchen und schmilzt bei  $48^{\circ}$ .

Durch seine Eigenschaften ist das Aethal ebenso wesentlich vom Glycerin verschieden, wie durch die Zusammensetzung. Es ist nämlich unlöslich in Wasser, leicht löslich in Altohol und in Aether.

Wenn man den Wallrath mit Kali verseift, die Seife durch Salzfäure zersetzt und das Gemenge mit Kalfmilch behandelt, dann kann man das Aethal durch falten Alfohol ausziehen, der äthalfauren

Ralf ungelöst zurückläßt. Diesen zerlegt man durch Salzsäure und man reinigt die Aethalsäure, indem man dieselbe aus Aether umtrystallisirt.

Zu den Fettsäuren gehört noch die Döglingsäure, welche Scharling im Thrane von Balaena rostrata gefunden hat. Scharling legt dieser Säure, die einige Grade über 0° erstarrt, bei + 16° aber flüssig ist, die Formel  $C^{38}$   $H^{35}$   $O^3$  + HO bei und vermuthet, daß dieselbe im Thran nicht an Glycerin, sondern an einen dem Aethal ähnlichen Körper gebunden sei. Letterer ist jedoch von Scharling nicht dargestellt<sup>1</sup>).

In dem Bockstalg bat man früher eine eigenthümliche Säure, die Hircinfäure, angenommen, die aber nur mangelhaft untersucht ist. Die Prüfung dieses Körpers ist nicht wiederholt, seitdem man in der Caprinsäure, Caprylsäure und Capronsäure wohl charafterisirte flüchtige Fettsäuren kennt, auf welche sich die Hircinsäure wahrscheinlich wird zurücksühren lassen.

#### §. 13.

Außer Elain, Margarin und Cholesterin enthält das Hirn und das Mark der Nerven nach den Untersuchungen Frém y's zwei eisgenthümliche Fette, die er als Cerebrinfäure und Oleophosphorfäure bezeichnet.

In der Cerebrinsäure sand Frémy Sticksoff und Phosphor, und abgesehen von letterem läßt sich der Körper nach Frémy's Analyse durch die Formel NC68 H64 O15 ausdrücken. Die Cerebrinsfäure läßt sich körnig krystallinisch gewinnen. Gobley, der denselben Körper neuerdings als Cerebrin beschrieb, erklärt ihn für neutral; er behauptet, daß sich das Cerebrin zwar mit Metalloryden verbinde, jesoch in unbeständigen Berhältnissen 2).

Das Cerebrin oder die Cerebrinfäure von Frémy löft sich weber in kaltem, noch in heißem Wasser, quillt aber in beiden nach Art der Stärfmehlkörnchen auf. Es wird leicht in kochendem Alkohol, in kaltem Aether saft gar nicht und auch nur wenig in kochendem gelöst.

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 121.

<sup>2)</sup> Journal de pharmacie et de chimie, 3e série T. XVIII p. 110.

Nach Fremp follten selbst die cerebrinfauren Alkalien in Baffer unlöslich fein.

Jene zweite Säure, die Dleophosphorsäure, konnte Frémy nicht ganz rein gewinnen. So weit dieselbe der Untersuchung zugänglich war, zeigte sie sich gelb, klebrig, unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, dagegen leicht in kochendem und in Aether. Alle diese Eigenschaften stimmen überein mit dem von Gobley als neutral beschriebenen Lecithin 1).

Weder Fremy, noch Goblen konnten diesen zweiten Körper unzersetzt vom ersteren trennen. Die Dleophosphorsäure oder das Lescithin soll Phosphor, aber keinen Stickftoff enthalten.

Nach Frémy's Angabe follte die Dleophosphorfäure beim länsgeren Kochen mit Wasser oder mit Alkohol in Delstoff und Phosphorsfäure zersallen. Gobley lehrt aber neuerdings, daß das Lecithin mit Mineralfäuren oder mit Alkalien behandelt in Delsäure, Perlmuttersettsäure und in Phosphorglycerinsäure zersalle. Diese Phosphorglycerinsäure ist eine farblose, saure Flüssigkeit, welche nicht krystallisitt und in Wasser und Alkohol leicht gelöst wird. Gobley hat phosphorsaures Glycerin-Ammoniak im Hirn gesunden.

In dem Gehirn eines 78jährigen Menschen fand Dénis eine größere Menge phosphorhaltigen Fetts als in dem eines 20jährigen Jünglings. Wenn man das Gehirn verkohlt, dann erhält man eine Kohle, welche durch freie Phosphorsäure Lackmuspapier röthet, während die Rohle der Nerven unter denselben Umständen Lackmuspapier bläut (Lassaigne). Lassaigne behauptet, daß im letzteren Falle die Phosphorsäure durch die alkalische Flüssigkeit des Neurilems übersfättigt war. Das hirn und das verlängerte Mark der Katze und der Ziege zeigten nach der Verkohlung keine so deutlich saure Beschaffenheit, wie dieselben Theile des Pserdes. Lassaigne schließt mit Recht daraus, daß die Menge des phosphorhaltigen Fetts im Gehirn verschiedener Thiere verschieden groß sei?). Zwischen dem Hirnsett der

<sup>1)</sup> Goblen in berfelben Beitfchrift Bb. XVII, G. 414.

<sup>2)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII, p. 349.

Bögel und bem ber Sängethiere konnte H. Naffe keinen Unterschied auffinden. Das hirnfett der Frösche soll nach diesem Forscher etwas flüssiger und spärlicher vertreten sein als das der warmblütigen Thiere').

Db das phosphorhaltige Fett der Leber mit dem des hirnes

übereinstimmt, ift bisher nicht untersucht.

Um die eigenthümlichen hirnsette zu gewinnen, behandelt man das hirn erst mit kochendem Alkohol, wodurch demselben das die Einwirstung des Aethers störende Wasser möglichst entzogen wird. Darauf wird die zerschnittene Masse mit kaltem und mit warmem Aether auszgezogen und die ätherische Lösung verdampst. Der Rückstand wird mit kaltem Aether angerührt, welcher Frémy's Eerebrinsäure ungeslöst zurückläßt. Diese ist aber noch mit Dleophosphorsäure, mit Nastron und mit phosphorsaurem Kalk verunreinigt. Kochender Alkohol, der mit etwas Schweselsäure persept ist, löst die Eerebrinsäure auf und trennt dieselbe von den in Alkohol unlöslichen schweselsauren Salzen des Kalks und des Natrons. Aus der siltrirten Alkoholbösung läßt man die Eerebrinsäure krystallisiren und wäscht die Krystalle mit kaltem Aether, um die verunreinigende Oleophosphorsäure zu entsernen.

Der falte Aether, mit welchem man den Rückstand der ersten ätherischen Lösung behandelt hat, enthält oleophosphorsaures Natron, welches durch eine verdünnte Säure zerset wird. Wenn man die Masse mit Alfohol auskocht, dann wird die Dleophosphorsäure beim Erkalten ausgeschieden. Bollständig rein konnte jedoch die Dleophosphorsäure nicht gewonnen werden.

Unfre Kenntniß von der Constitution dieser eigenthümlichen hirnsfette ruht noch viel zu sehr in den Anfängen, als daß man über die Entwicklungsgeschichte derselben auch nur eine irgend haltbare Bermutung aufstellen könnte. Sehr wahrscheinlich ist es aber, daß dieselben zu den phosphorhaltigen Fetten des Bluts in einer nahen Beziehung, stehen, vielleicht ganz mit denselben übereinstimmen (Bgl. oben S. 249).

Die Fettbildner als Bestandtheile ber Gewebe.

### §. 14.

Zellstoff, eine Abart des Stärkmehle, Buder und Milchfäure find auch in thierischen Geweben beobachtet worden, die beiden ersteren je-

<sup>1)</sup> S. Naffe, Art. thierifche Barme in R. Bagner's Sandwörterbuch G. 104.

doch nur bei wirbellosen Thieren, die beiden letteren bei Wirbelthieren.

Das Borkommen des Zellstoffs bei Thieren ist von E. Schmidt in dem Mantel der Tunicaten, und zwar bei Cynthia mammillaris entdeckt worden. Seitdem ist Schmidt's Beobachtung bestätigt und erweitert von Löwig und Kölliker, die den Zellstoff als Eigenthum des Mantels der einfachen, wie der zusammengesetzen Ascidien und der übrigen salpenartigen Tunicaten kennen lehrten. Löwig und Kölliker haben jedoch zahlreiche andere wirbellose Thiere, Polypen, Duallen, Echinodermen, Ringelwürmer und andere Weichthiere verzgeblich auf Zellstoff geprüft.

An diese merkwürdigen Beobachtungen reiht sich eine andere, in neuester Zeit von Gottlieb gemacht, die und jedoch nach jenen bezreits weniger verwundern kann. Gottlieb sand nämlich die weißen Körner von Euglena viridis, einem Insusorium, aus einem dem Stärkmehl ähnlichen Stoffe zusammengesetzt, den er Paramylon neunt, weil derselbe auch isomer dem Stärkmehl ist, also durch die Formel C12 H10 O10 ausgedrückt wird 1).

Das Paramylon ist unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, in Ammoniaf und in Weingeist. Dagegen werden die Körner in
Kali gelöst und durch Salzsäure gallertig aus der Lösung gefällt. Die
weißen Körner werden durch Jod nicht gebläut, durch Diastase oder
durch verdünnte Säuren nicht in Zucker verwandelt. Alls aber das
Paramylon mit einem Ueberschusse rauchender Salzsäure gekocht wurde,
verwandelte es sich unter gleichzeitiger Bildung eines braunen humusähnlichen Körpers in gährungsfähigen Zucker (Gottlieb).

Bei den Säugethieren haben Bernard und Barreswil im Gewebe der Leber eine regelmäßige, und zwar eine ansehnliche Menge Traubenzucker entdeckt. Diese Angabe wurde für die Leber der Frösche von Lehmann?) und für die Leber des Menschen und zahlreicher Thiergattungen von Frerich &3) bestätigt. Seitdem beobachtete Bernard den Zucker in der Leber der verschiedensten Säugethiere, Bögel,

<sup>1)</sup> Wottlieb in ben Annalen von Liebig und Wöhler, Bb. LXXV, S. 51 u. folg.

<sup>2)</sup> Lehmann, phyfiel. Chemie, Bb. I, G. 298.

<sup>3)</sup> Freriche, Art. Berbauung in R. Bagner's Sanbworterbuch G. 831.

Reptilien, in der Leber von Knochenfischen und Knorpelfischen, Gastesropoden und Acephalen, endlich bei einigen Decapoden. 1).

Schon Bernard und Barreswil fanden diesen Zuckergehalt der Leber unabhängig von der Nahrung. Kapen, die acht Tage lang nichts als Fleisch genossen, Fledermäuse, die acht Wochen hindurch im Winterschlaf verharrt hatten, ließen den Zucker im Lebergewebe nicht vermissen (Frerichs) 2). Auch van den Broek wies kürzlich Zucker nach in der Leber von hungernden und gefütterten Kaninchen, sowie in der Leber eines Hundes, der nur thierische Kost, in dieser aber allerdings auch Leber erhielt 3). Ja Bernard erhielt sogar Zucker aus der Leber von Säugethier= und Vogel-Früchten, die noch nicht gesboren waren.

In Folge vollständiger Enthaltsamkeit sah Bernard den Zuschergehalt der Leber verschwinden. Die hierzu erforderliche Dauer der Inanitiation war aber sehr verschieden je nach der Thierart, dem Alter, dem Gesundheitszustande und anderen Verhältnissen. Ban den Broek fand noch Zucker in der Leber von Kaninchen, die in drei Tagen weder seste noch flüssige Nahrung bekommen hatten.

In diesem Augenblicke läßt sich schwer entscheiden, aus welchen Stoffen jener Zuckergehalt der Leber bei Fleischkost abzuleiten ist. Daß er von stickstoffhaltigen Stoffen herstamme, wie Bernard anzunehmen scheint, kann sür jeht nicht als bewiesen gelten, so sehr auch die hohen Zahlen des Zuckergehalts, den van den Broek in der frischen Leber fand (2,12 bis 2,6 in hundert Theilen) dasür zu sprechen scheinen.

Man darf aber nicht vergessen, daß das Blut der Thiere, deren Fleisch genossen wird, Zucker enthält, und daß sich der Zucker, so gezing die im Blut vorhandene Menge auch sein mag, in der Leber so gut ansammeln könnte, wie dies z. B. schon längst von vielen Metal-len bekannt ist.

Sodann hat Scherer eine neue Abart des Zuders im Muskelfleisch beobachtet 5). Dieser Zuder, für welchen Scherer die For-

<sup>1)</sup> Bernard in Comptes rendus, XXXI, p. 572.

<sup>2)</sup> Frerich &, a. a. D. S. 831. Not. 2.

<sup>3)</sup> Van den Broek, in Nederlandsch lancet, VI, p. 108-110.

<sup>4)</sup> Bgl. unten S. 393.

<sup>5)</sup> Sherer in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXIII, S. 322.

mel C<sup>12</sup> H<sup>12</sup> O<sup>12</sup> + 4 HO berechnet, frystallisirt in kleinen, glänzenden, dem Cholesterin ähnlichen Blättchen, die sich leicht in Wasser, schwer in starkem Weingeist, nicht in Alfohol und Aether lösen. Er schmeckt rasch und deutlich süß, unterscheidet sich aber vom Traubenzucker, insdem er weder in weinige Gährung übergeht, noch Kupferorydsalze resducirt. Unter der Einwirkung von Käse oder Fleisch liefert er jedoch Milchfäure und Buttersäure. Scherer nennt diesen Zucker Inosit, Mußkelzucker.

Nachdem die älteren Angaben über das Borkommen von Milchfäure in den Geweben längere Zeit hindurch in wohlbegründete Zweis fel gehüllt waren, hat Liebig in seiner klassischen Abhandlung über das Fleisch das Borhandensein derselben außer Frage gestellt. Und seitdem kann man der Angabe van Laer's, daß die Haare milchsaus res Ammoniumoryd enthalten, sein Bertrauen nicht versagen. Ja es ist mehr als wahrscheinlich, daß die Milchsäure in den verschiedensten Geweben zu den regelmäßigen Bestandtheilen des dieselben tränkenden Nahrungssafts gehören mag. Erst vor Kurzem hat Lehmann die Anwesenheit von Milchsäure in der Krystalllinse des Auges zu einem hohen Grade der Wahrscheinlichkeit erhoben 1).

Die sehr auffallende Beobachtung Engelhardt's, daß die aus Zucker entstandene Milchfäure in den Salzen des Kalks, der Talkerde, des Zinkoryds, des Nickeloryds und des Kupferoryds durch eine verschiedene Löslichkeit und verschiedenen Wassergehalt von der Milchsäure des Fleisches abweichen sollte?), konnte Lehmann weder an dem Zinksalz, noch an dem Talkerdesalz bestätigen, und auch Liebig glaubt aus dem Sauerkraut ein milchsaures Zinkoryd erhalten zu haben, welches mit dem aus der Fleischslüssigkeit gewonnenen übereinstimmte.3).

Die anorganischen Bestandtheile als Gewebebildner.

## S. 15.

Kegel nach etwas weniger Eiweiß, namentlich aber weniger Fett

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 378.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXV, G. 361.

<sup>3)</sup> Lehmann, a. a. D. G. 91.

enthalten als das Blut. Demnach schwißt also überhaupt das Wasser nicht nur unbedingt, sondern auch verhältnißmäßig reichlicher als Fett und Siweiß durch die Wand der Haargefäße hindurch. Obgleich bei weitem die größere Hälfte dieses Wassers, von den verschiedenen Drüssen, zumal von den Nieren, angezogen, in den Absonderungen und Ausscheidungen wieder erscheint, so gehört doch ein nicht unbedeutender Theil den Geweben, die nicht selten ihre wichtigsten physikalischen Eigenschaften dem wechselnden Wasserzehalt verdanken.

Offenbar wird die Härte der Knochen und der Zähne zu einem großen Theil durch die Armuth an Wasser bedingt. Sehnen, elastisches Gewebe, Knorpel, die Hornhaut und die Sclerotica, lauter Theile, deren äußeres Ansepel, die Hornhaut und die Sclerotica, lauter Theile, deren äußeres Ansepel, die Hornhaut und die Sclerotica, lauter Theile, deren äußeres Ansehen in frischen, wasserhaltigem Zustande sehr verschieden ist, werden einander höchst ähnlich, wenn man sie im lustleezen Naum trocknet. Sie bekommen alle eine gelbliche oder röthlichgelbe Farbe, die Sehnen verlieren ihren Seidenglanz und alle die genannten Gewebe werden mehr oder weniger durchsichtig. Umgekehrt wird die durchsichtige Hornhaut milchweiß wie die Sclerotica, wenn man diezelbe in Wasser einweicht. Beim Trocknen verliert das elastische Gewebe seine Elasticität, die Sehnen und Knorpel büßen ihre Biegsamsteit ein, und längeres Eintauchen in Wasser genügt, um allen diesen Wertzeugen ihre ursprünglichen Eigenschaften wieder zu ertheilen. (Shevreul) 1).

Je größer der Wassergehalt der Gewebe ist, um so lebendiger wird der Stoffwechsel, der die Berrichtungen derselben bedingt. In diesem Sinne ist Wasser ein unentbehrliches Erforderniß zur Kraftanstrengung unserer Musteln, zu der lebendigen Gedankenthätigkeit unsseres Hirns. Hirn und Muskeln gehören zu den wasserreichsten Geweben unseres Körpers.

So wie nun das Wasser in keinem Werkzeug ganz sehlt, so ist es auch für die übrigen anorganischen Stosse des Bluts ziemlich durch-greisende Regel, daß sie in größerer oder geringerer Menge in allen Geweben vertreten sind. Aber nicht jeder anorganische Bestandtheil, der in einem Organe spurweise vorhanden ist, läßt sich als Gewebe-bildner betrachten in dem einleuchtenden Sinne, in welchem das Wasser

<sup>1)</sup> Chevreul, De l'influence que l'eau exerce sur plusieurs substances azotées solides, in ben Ann. de chim. et de phys. T. XIX, p. 33-49,

einen wesentlichen Gewebebildner darstellt in Sehnen und Knorpeln, in der Hornhaut und der weißen Haut des Auges, in elastischen Bändern und Muskeln.

Allein die regelmäßige Verwandtschaft der organischen Grundlage der Gewebe, welche diesen oder jenen anorganischen Stoff als einen unentbehrlichen Vestandtheil des betressenden Werkzeugs erscheinen läßt, sann die Mineralkörper im engeren Sinne zu Gewebebildnern erheben. Liebig hat eine solche Verwandtschaft zwischen der Muskelsaser und Shlorkalium 1), Lehmann zwischen der organischen Grundlage der Knorpel und Chlornatrium kennen gelehrt 2). Shlorkalium und Shlornatrium sind deshalb Gewebebildner, ebenso gut und ebenso wichtig wie Muskelsaschoff oder die chondringebende Grundlage der Knorpel. In ganz ähnlicher Beziehung scheint phosphorsaures Kali zu den Muskeln (Liebig), phosphorsaures Ratron zu den Knorpeln (Fromherz und Guggert) zu stehen. Phosphorsaures Natron beobachtete Schulke in der Wand der Schlagadern.

Es ist nach Lehmann's hübscher Entwicklung mehr als wahrscheinlich, daß phosphorsaures Natron-Ammoniak das Globulin der Krystallinse begleitet, die außerdem auffallend reich ist an schweselsaurem Natron 3).

Schwefelsaures Natron hat von Bibra in ziemlich bedeutender Menge in den Knochen der Amphibien und Fische gefunden, schwefelssaures Kali sand van Kerchoff in den Barten des Wallsisches. Sonst scheinen die schwefelsauren Alkalien bei den warmblütigen Wirsbelthieren sast nur den Knochen eigenthümlich anzugehören.

Sehr reichlich ist der phosphorsaure Kalf in den Geweben vertreten, was sich schon daraus begreisen läßt, daß er in beträchtlicher Menge alle Eiweißtörper des Bluts begleitet, die ja als Gewebebildener ersten Nanges betrachtet werden müssen. Um wichtigsten ist der phosphorsaure Kalf für die Knochen und Zähne, und merkwürdiger Weise sind die Knochen an diesem Salze um so reicher, je größer

<sup>1)</sup> Liebig, Chemische Untersuchung über bas Fleisch, Seibelberg 1847, S. 85.

<sup>2)</sup> Lehmann, Lehrbuch ber physiologischen Chemie, Bb. I, G. 133 ber erften Auflage.

<sup>3)</sup> Lehmann, phys. Chemie, zweite Auflage, Bb. I, S. 378.

die Anstrengungen sind, denen sie unterworfen werden. Von Bibra fand am meisten Knochenerde in dem Schienbein bei Wadvögeln, in dem Oberschenkel bei Scharrvögeln, in dem Oberarme bei allen Bögeln mächtigen Fluges. In den Knochen haben zuerst von Bibra und Frerichs seste Verbindungen zwischen der leimgebenden Grundslage und dem phosphorsauren Kalf wahrscheinlich gemacht; die von jenen Forschern erhaltenen Zahlen stimmen jedoch nicht zu Einer Verbindung, wie denn die Anwesenheit verschiedener Verhältnisse in der Vereinigung der organischen Grundlage mit der Knochenerde schon deshalb angenommen werden mußte, weil letztere in höherem Alter bedeutend zunimmt. Phosphorsaurer Kalf ist ferner in den meisten Horngebilden, in Haaren und Kägeln, Oberhaut und Fischbein vorhanden, und er sehlt auch den Mußteln nicht.

Einen überraschenden Reichthum an phosphorsaurem Kalf hat E. Schmidt in den Mantellappen von Unio und Anodonta nachsgewiesen.

Vor Kurzem haben Heint und H. Rose gezeigt, daß der phosphorsaure Kalk der Knochen, dem Berzelius den Ausdruck 8 CaO + HO + 3 PO5 beilegte, durch die Formel 3 CaO + PO5 zu bezeichnen ist. Nach R. Weber ist dies jedoch nicht die einzige Form, in welcher der phosphorsaure Kalk im Thierleib austritt, und die Formel von Berzelius ist nicht ohne Beispiel I. In dem Belugenstein, der in den Nieren von Acipenser Huso vorkommt, sand Wöhler einen phosphorsauren Kalk von der Zusammensetzung (2 CaO + HO) + PO5 + 4 HO, der 4 HO bereits bei 150°, das fünste Aequivalent Wasser jedoch erst beim Glühen verlor I. Auch von Bibra hat auf verschiedene Verhältnisse zwischen dem Kalk und der Phosphorsäure ausmerksam gemacht, die in den Zähnen vorkommen. Girardin sah in sossien Knochen krustallisites Kalkphosphat von der Zusammensetzung des Apatits.

Im neugebildeten Knochen ist neben dem phosphorsauren Kalk eine bedeutende Menge von kohlensaurem Kalk vorhanden (Balentin, Lassaigne), und Lehmann macht ganz richtig darauf auf-

<sup>1)</sup> Poggenborff's Unnalen, Bb. LXXXI, G. 411.

<sup>2)</sup> Böhler in feinen Annalen, Bb. LI, G. 437.

merksam, wie ein Theil dieses kohlensauren Kalks die Quelle des phosphorsauren Kalks sein muß. Im höheren Alter tritt der kohlensaure Kalk immer mehr gegen den phosphorsauren Kalk der Knochen zurück, und der phosphorsreie leimgebende Stoff kann offenbar aus phosphorhaltigen Eiweißstoffen nur hervorgehen, indem der Phosphor zu Phosphorsäure verbrennt. So stellt sich zwischen der leimgebenden Grundlage und der Knochenerde ein Zusammenhang der Entwicklung heraus, der als ein stoffliches Seitenstück zur Entstehung der Bindegewebefasern aus Zellen und der elastischen Fasern aus Kernen dieser Zellen gelten dark, welche Henle bei der Beschreibung seiner Kernsasern so trefslich erörtert hat.

Bei den wirbellosen Thieren herrscht der fohlensaure Kalk ebenso entschieden über den phosphorsauren vor, wie umgekehrt bei den Wirbelthieren die Knochenerde über die Kreide. Die anorganischen Theile des Hautskeletts und der Schaalen bei Echinodermen, Polypen und Weichthieren bestehen beinahe ganz, jedenfalls immer vorherrschend aus kohlensaurem Kalk.

Krustallinisch findet sich tohlensaurer Kalt im hirnsand und in den ovalen Sädchen des Vorhofs im menschlichen Gehörorgane, in den Gehörblasen der Weichthiere, auf der hirnhaut und in den bekannten silberweißen Sädchen an den Zwischenwirbellöchern der Frösche.

Neben dem phosphorsauren und kohlensauren Kalk muß das Fluorcalcium als ein Gewebebildner der Knochen und Zähne betrachtet werden. Fluorcalcium ist ein ganz regelmäßiger Bestandtheil der Knochen durch die vier Wirbelthierklassen hindurch. Girardin sand das Fluorcalcium in sossien Knochen beträchtlich vermehrt, ebenso Lehmann, und in fossien Zähnen Lassaugne. Um wahrscheinlichsten ist es wohl, daß dieses Fluorcalcium von durchsickerndem Wasser herrührte. Liebig hat auch in den Knochen Pompejanischer Stelette einen erhöhten Fluorcalciumgehalt beobachtet.

Die Schaalen der Weichthiere sind nach von Bibra und Middleton, so gut wie die Knochen der Wirbelthiere, durch die regelmäßige Anwesenheit von Fluorcalcium ausgezeichnet 1).

Schwefelsaurer Ralf wird fehr selten im Thierförper gefunden. Und dies ift begreiflich, da der mit dem Trinkwasser in unser Blut

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 435.

gelangende Gpps sich mit kohlensaurem Natron in kohlensauren Kalk und schweselsaures Natron zersetzen muß. Gpps wird indeß aufgeführt unter den Bestandtheilen der Haare (van Laer) und des Fischbeins (van Kerchoff).

Dbgleich die phosphorsaure Bittererde wohl ziemlich in allen Geweben vorkommen dürfte, so verdient sie doch nach den bisherigen Untersuchungen nur in den Muskeln, in welchen nach Liebig die Bittererde über den Kalk vorherrscht, und in den Knochen und Zähnen den Namen eines Gewebebildners. Ganz besonders reichlich ist sie in den Zähnen der Dickhäuter vertreten (von Bibra). In den Knochen sollte nach Berzelius ein kleiner Theil der Bittererde an Kohlenfäure gebunden sein; dieser Unnahme, die ich schon früher als nicht nothwendig aus den Beobachtungen hervorgehend bezeichnete 1), widerspricht es jedoch, daß von Bibra und Lehmann durch verdünnte Essissäure keine Bittererde aus den Knochen ausziehen konnten 2). Schweselsfaure Bittererde und Chlormagnesium nennt van Laer unter den Bestandtheilen der Haare, und van Kerchoff sand letzteres in dem Visschweieln der Haare, und van Kerchoff sand letzteres in dem Visschweieln der Haare, und van Kerchoff sand letzteres in dem

Hinsichtlich des Eisengehalts, der den Formbestandtheilen weischer, blutersüllter Gewebe oder pigmentirten Häuten zugeschrieben wird, läßt sich vor der Hand bezweiseln, ob er nicht immer von versbranntem Hämatin und Melanin herrührt. Die Spuren von Eisen, welche Berzelius in den Knochen, Fromherz und Gugert in Knorpeln gefunden haben, gehörten wahrscheinlich dem Blut, nicht der eigenthümlichen Grundlage des Gewebes an; Heint hat bei seinen neuerdings mit großer Sorgsalt angestellten Analysen der Knochen des Eisens nicht erwähnt. Dagegen scheint das Eisen ein nothwendiger Bestandtheil der Horngebilde zu sein. Es sindet sich als Dryd in Haaren und Fischbein, in letzterem nach van Kerckhoff außerdem als Schweseleisen und Phosphoreisen, die man sonst bisher in keinem Gewebe beobachtet hat.

Rieselerde wurde von Fourcrop und Bauquelin bei einem Rinde in den Knochen gesunden, von Marchand bei Squalus cor-

<sup>1)</sup> Jac. Moleschott, Physiologie ber Nahrungemittel, S. 26.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 456.

nubicus. Viel reichlicher als das innere Stelett der Wirbelthiere ift das Hautstelett der Wirbellosen mit Kieselerde versehen; am befanntesten ist durch den Reichthum an Rieselerde der Panzer vieler Insussorien (Ehrenberg).

Bei den Wirbelthieren ist die Kieselerde so recht eigentlich der Gewebebildner mancher horniger Theile. Haare (van Laer), Schaafwole (Chevreul), ganz besonders aber die Federn der Bögel (Henneberg, von Gorup=Besancz) sind durch einen regelmäßigen Gehalt an Kieselerde ausgezeichnet. Um meisten Kieselsäure sand von Gorup=Besancz in den Federn der körnersressenden Bögel, am wenigsten in denen von Bögeln, die sich von Fischen und Wasserthieren nähren. In den Federn alter Bögel war beinahe doppelt so viel Kieselsäure zugegen, wie bei jungen Thieren, und auch je nach der Art zeigte sich eine große Verschiedenheit. Den reichlichsten Kieselerdegehalt sand von Gorup=Besancz in 100 Theisen der Federn von Gallus domesticus, Corvus frugilegus und Meleagris gallipavo, die größte Kieselerdemenge in 100 Theisen Usche bei Perdix einerea und Gallus domesticus 1).

In den Knochen des Menschen finden sich nach Bauquelin Spuren von Thonerde, die sonst nirgends in den Geweben auftritt und deshalb gewiß nicht als wesentlicher Bestandtheil betrachtet werben darf.

Endlich scheint das Aupfer in der Leber von Fischen, Arustenthieren und Weichthieren als Gewebebildner betrachtet werden zu dürfen. Bon Bibra sand Aupser in der Leber von Salmo fario, Acanthias, Zeus und Cancer pagyurus, Harleß in der Leber von Helix pomatia. In der Leber von Fröschen ist nach Lehmann kein Aupser enthalten. Dagegen sand von Bibra Aupser in der Leber des Schweins und des Ochsen <sup>2</sup>).

Das Mangan, welches Bauquelin in ben haaren, Wurszer in bem grauen Staar eines Baren beobachtet hat, ist wohl nur als Begleiter bes Gifens zu betrachten.

<sup>1)</sup> Bon Gorup-Befaneg, in ben Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXVI, S. 331.

<sup>2)</sup> Bon Bibra, Chemifche Fragmente uber bie Leber und bie Galle, Braunichweig 1849, G. 179-182.

In welcher Beziehung das Jod, welches Chatin im Körper der Basserratten, Wasserhühner, Frösche, Gründlinge, Krebse, Lymnäen und Blutegel sogar in größerer Menge auffand als in den Wasserpstanzen derselben Gewässer, zu einzelnen Geweben jener Thiere stehen mag, ist zur Zeit noch nicht erforscht 1).

Arfensäure, die man nach den Angaben von Deverzie und Orfila um so lieber in den Knochen annehmen möchte, seitdem Stein in einigen Pflanzen Arsenik als regelmäßigen Bestandtheil entdeckt hat, kann bisher nicht als Gewebebildner, ja wie es scheint nicht einmal als zufälliger Bestandtheil von Geweben betrachtet werden, da weder Steinberg, noch Schnedermann und Knop, noch in letterer Zeit Stein Orfila's Angaben bestätigen konnten?). Ia Schnedermann und Knop vermisten sogar Arsenik in den Knochen eines Schweins, das drei Viertel Jahr in der Nähe der Silberhütte zu Andreasberg gelebt hatte, wo sich beständig Arsenik dämpse entwickeln, die sich dem Vieh gefährlich erweisen.

#### S. 16.

In der folgenden Tabelle find für verschiedene Gewebe einige Analysen zusammengestellt, um ein Bild von den Mengenverhältniffen der einzelnen Bestandtheile zu geben.

<sup>1)</sup> Journ. de pharm. et de chim., 3e série, T. XVIII, p. 241.

<sup>2)</sup> Erbmann und Marchand, Journal fur peatt. Chemie, Bb. LI, G. 303.

| Kroffallinse des<br>Pserdes.<br>.n a m i S                      | 25,53    | [        | l         | 14.20      | -                    | 0,14    | - [                     | 1              | ~                         | 0,43                   |      | ·                        |                        | 1        | 00'09     |
|---|----------|----------|-----------|------------|----------------------|---------|-------------------------|----------------|---------------------------|------------------------|------|--------------------------|------------------------|----------|-----------|
| nsme des Mens-<br>faire (troden).<br>dan fredent.<br>dan greet. |          |          | 1         | ļ          | 06 50                | 60'06 } | 1                       |                | ı                         |                        |      | _                        | 3,38                   |          | duminos d |
| des                         |          | 1        | ı         | 1          | 1 30 17              | 11,00 > |                         | 1              | -                         |                        | 1    | ~                        | 69,53                  |          |           |
| Leber des Schweis<br>18e8.<br>Londigenoge                       | 5,24     | 10,33 2) | . 1       | -          | 3,12                 | 3,00    | .                       | 4,73           | .1                        |                        | 1    |                          | 21,12                  | (        | 73,58     |
| ensige Men-<br>fahen.<br>.ein d.e.                              | 7,3      | 1        | Ì         | 1          | 1                    | ļ       | 12,4                    |                | · [                       | 1/1                    | •    | 1                        |                        |          | 78,0      |
| wittlere Hand der<br>Tod esd eitorad<br>fen.<br>19 gund         | 2,27     | 18,622)  | 6,44      | 1          | 1                    | 1       | ı                       | 2,28           | 1                         |                        |      | 0,75                     | 6                      | 0,33     | 69,31     |
| Muskeln des Och:<br>fen.<br>Laufagrage.                         | 2,201)   | 15,802)  | 1         | 1          | 1,90                 |         | 1                       | 1              | 1,80                      | 1                      | 1,05 | -                        |                        | 1        | 11/11     |
| In 100 Theilen.   | Eiweiß . | Substans | Ralettoff | Wlobulin . | Leimgebende Substanz | Nett    | Phosphorhaltiges Fett . | Extractivitoff | Altobolertract mit Galzen | Wallerertract mit Gal- | 2em  | In Maller lösliche Calze | unlöslicher unlösliche | m chinge | adlings   |

1) Das Eiweiß ber Musteln war mit Samatin verunreinigt.

Abgesehen davon, daß diese unlöstliche eiweisartige Substanz für die verschiedenen hier genannten Theile ein ziemlich schwankender Begriff ist, war sie natürlich in den Wuskeln mit Kaferscheff der Balern und Gpilizelium der Gefäße und in der missteren Haufteren Hauf der Carolis mit elastischen Basern vermischt, während sie bei der keber wohl größtentheils durch die Leberzellen gebilden wurde.

Die Aschen = Analysen mögen durch folgende Beispiele vertreten werden, von welchen die vier ersteren der neuesten Zeit angehören.

| In 100Theil. Afche.                           |       | Pferde=<br>musfeln.<br>N.Weber. | Ralbs:<br>leber.<br>von<br>Bibra. | Menschen=<br>fnochen.<br>Heint. | Menschens<br>fnorpel.<br>Fromherz<br>und<br>Guggert. |
|---|-------|---------------------------------|-----------------------------------|---------------------------------|--|
| Kali  | 35,94 | 34,45                           |                                   |                                 |  |
| Chlorfalium                                   | 10,22 |                                 |                                   | _                               |  |
| Matron  | 1)    | 6,08                            | _                                 |                                 | -  |
| Chlornatrium .                                |       | 7,21                            | Spuren                            |                                 | 8,2  |
| Ralf  | 1,73  | 2,33                            |                                   |                                 |  |
| Bittererde                                    | 3,31  | 3,46                            | -                                 |                                 |  |
| Eisenoryd                                     | 0,98  | 0,98                            |                                   |                                 | 0,9  |
| Phosphorfäure.                                | 34,36 | 45,21                           | _                                 | _ i                             |  |
| Schwefelfäure .                               | 3,37  |                                 |                                   | _                               |  |
| Rieselerde                                    | 2,07  |                                 | -                                 |                                 | _  |
| Rohlenfäure .                                 | 8,02  |                                 |                                   | _                               |  |
| Phosphorfaures<br>Alfali<br>Schwefelf. Alfali |       | _                               | 72,3                              | _                               | 0,9 2)   |
| Rohlens. Natron                               | _     | _                               | 1,0                               |                                 | 25,3 2)  |
| Phosphorf. Ralf                               | _     | _                               |                                   | 85,62                           | 35,1<br>4,1  |
| Phosphorf. Bit-<br>tererde                    |       |                                 |                                   | 1,75                            | 6,9  |
| Phosphorf. Erden                              |       |                                 |                                   | 1,10                            | 0,0  |
| und Gifen .                                   |       |                                 | 26,7                              |                                 | -  |
| Rohlenfaurer Ralt                             | -     |                                 |                                   | 9,06                            | 18,3   |
| Fluorcalcium .                                |       |                                 | _                                 | 3,57                            |  |

Bei der oberflächlichsten Betrachtung dieser Zahlen muß est einleuchten, daß die Musteln ohne Kali und Bittererde, die Knorpel ohne Natron, die Knochen ohne phosphorsauren und kohlensauren Kalk nicht bestehen können. Wenn sich nun in demselben Sinne Fluorcalcium zu Knochen und Zähnen, schweselsaures Natron zu den Knochen

<sup>1)</sup> Stolzel fanb in ber Ochsensteifchasche gar fein Natron, Liebig und Bobs ler, Annalen, Bb. LXXVII, G. 261.

<sup>2)</sup> Das phosphorsaure Alfali war phosphorsaures Natron und bie 25,3 schwefels saures Alfali bestanden aus 24,2 schwefelsaurem Natron und 1,2 schwefelsaurem Kali.

ber Umphibien, fohlensaurer Ralf zu dem Sautstelett und den Schaalen vieler Wirbellosen, phosphorsaure Bittererde zu ben Babnen ber Didhauter, Gifen und namentlich Riefelerde zu ben hornstoffen als Gewebebildner verhalten, fo ift es offenbar, daß ein nothwendiges Gefet der Bermandtichaft die einzelnen organischen Rorper mit beftimmten Mineralbestandtheilen zu Geweben verbindet. Sier, wie im Pflanzenreich, muffen alfo die anorganischen Gewebebildner ein für allemal ber Vernachläffigung entzogen bleiben, welche fie bis por Rurgem gedrückt hat, weil man in der Afche nichts fah als einen qu= fälligen Unhang der organischen Grundlage der einzelnen Gemebe. Bon dem erften Augenblid an, in welchem fefte Formbestandtheile im Thierforper fich entwideln, im Blut, feben wir eine Scheidung ber anorganischen Stoffe auftreten. Schon in dem Blut waltet die Berwandtschaft ber Blutforperchen und ber in ber Blutfluffigfeit gelöften organischen Stoffe über die Bertheilung der Salze. Und diese von C. Schmidt hervorgehobene, von R. Weber erft fürglich am Pferdeblut bestätigte Thatsache 1) wiederholt sich in allen festen Theilen des Thierleibs.

#### S. 17.

Wenn wir aus der Zusammensetzung der Durchschwitzungen auf die Mischung des Nahrungssafts überhaupt zurückschließen dürfen, so muß das Blut in Folge der Ernährung verhältnismäßig am meisten im Gehalt an Salzen und an Wasser verarmen, weil die Salze und das Wasser eine größere Austrittsgeschwindigkeit besitzen als Eiweiß, Fett und Faserstoff, unter welchen der letztgenannte am langsamsten durchschwißt.

Wegen der Stetigfeit jener Beränderung des Bluts durch die Gewebebildung ift es bisher im regelmäßigen Zustande des Körpers nicht gelungen die einzelnen Berhältnisse genauer zu verfolgen. Nur für das Wasser und den Faserstoff hat Zimmermann eine Beobsachtung gemacht, die vollkommen zu der obigen Boraussehung stimmt.

<sup>1)</sup> R. Deber, in Poggenborff's Annalen, Bb. LXXXI, S. 106, 113.

Zimmermann fand nämlich in den Adern der hinteren Gliedmassen weniger Wasser und mehr Faserstoff im Blut als in den Adern der vorderen Glieder. Je weiter die Adern vom Herzen entsernt sind, desto länger ist das Wasser mit größerer Schnelligkeit durch die Haargefäße hindurchgetreten als der Faserstoff. Folglich nimmt der Faserstoff im Verhältniß zum Wasser zu. Nur so läßt es sich erklären, daß nach Nasse, Andral und Gavarret die Menge des Faserstoffs und nach Nasse außerdem das Eiweiß zunimmt im Blut von Thieren, die hungern ohne Wasser auszunehmen, während sich bei der Aufnahme von Getränken im Gegentheil die Menge der Eiweißskörper vermindert. Dadurch muß sich der Widerspruch lösen, daß Collard de Martigny bei fastenden Thieren eine Abnahme des Faserstoffs beobachtet hat.

Collard de Martigny hat aber auch eine Berminderung des Faserstoffs mahrgenommen, mabrend noch eine Vermehrung der Blut= förperchen und des Eiweißes stattfand. Offenbar ift hier nächst der Aufnahme von Baffer als Getrant die Zeit bes Kaftens von bem größten Ginfluß. Die organischen Bestandtheile werden durch den eingeathmeten Sauerstoff verbrannt, der bober orydirte Faferstoff mahr scheinlich afcher als das Eiweiß. Bei langer Dauer der Inanitiation muffen deshalb die Giweißtörper und die Fette bes Bluts felbft dann, wenn nicht getrunken wird, abnehmen. Frosche, die lange genug gebungert haben, führen nach Joh. Müller feinen Kaserstoff im Blut, und auch Naffe hat die Beobachtung gemacht, daß Blut von Thieren nach langem Kaften feine Gerinnungsfähigkeit einbuft 1). Untergang der Blutförperchen ift eine Folge derfelben Urfache. Darum wird das Blut bei langerem hungern reicher an Waffer und an Salzen, während alle organische Bestandtheile eine Abnahme erleiben.

Daß die Gewebe trot dem Ausschwitzen eines Nahrungssaftes, der verdünnter ist als das Blut, das Blut an Dichtigkeit übertreffen, ist hier, wie bei den Pflanzen, Folge der unablässigen Verdunstung, die von der Obersläche des Körpers stattfindet, und der thätigen

<sup>1)</sup> Raffe, Art. Blut in R. Bagner's Sandwörterbud, G. 216.

Wasserausscheidung, welche durch Lungen und Nieren bewirft wird. Angesichts der Beränderungen, welche das Blut durch Absonderungen und Ausscheidungen erleidet, ist es bei unserer geringen Kenntniß vom Nahrungssaft selbst äußerst schwer zu entscheiden, wie viel in der Beränderung des Bluts der Ernährung, wie viel der Absonderung und Ausscheidung anheimfällt. Allein die wenigen Beobachtungen, die ich hier verwenden konnte, eröffnen den Blick auf ein weites, vielversprechendes Feld, dessen Bearbeitung rüstige Kräfte übernehmen. Und die Wirkungen der Ausscheidung und der Ernährung liegen minder weit aus einander als es auf den ersten Blick uns scheinen könnte, da die Ernährung selbst im mathematischen Sinne als eine Function der Ausscheidung betrachtet werden darf.

#### Rav. II.

# Die Abfonderungen.

#### S. 1.

Während die Gewebe im engeren Sinne als Träger der den Thieren eigenthümlichen Verrichtungen betrachtet werden können, haben wir es in den Absonderungen mit mehr oder weniger zähen, bisweilen sehr verdünnten Flüssigkeiten zu thun, deren Verrichtung man des halb mit den Lebensäusserungen der Pflanzen verglichen hat, weil sie zum Theil die Fortpflanzung, zum Theil die Verarbeitung der Nahrungsstoffe bewirken. Ich werde hier wie anderwärts die Eintheilung befolgen, daß ich nach einander die Absonderungen behandle, welche die Erhaltung der Gattung, und diesenigen, welche die Erhaltung des Einzelwesens bedingen. Als Anhang sollen einige besondere, wirbellosen Thieren eigenthümliche Absonderungen zur Sprache kommen und endlich der Schleim.

### Das Ei.

## §. 2.

Bei den Bögeln, deren Gi am besten untersucht ist, besteht dasselbe aus einem Dotter, der von einer besonderen, in der Regel ziemlich mächtigen Eiweißschichte umgeben ist. Während eine solche Eiweißsschichte auch den Dotter des Kanincheneis im Eileiter umgiebt, sehlt sie dem Ei des Hundes (Bischoff), der Fische und wenigstens der großen Mehrzahl der Wirbellosen.

Wo Dotter und Eiweiß vorhanden sind, zeigen beide eine schwach alkalische Beschaffenheit.

Ei. 401

In beiden, im Dotter sowohl wie im Giweiß, ist eine eiweiß= artige Berbindung der wichtigste Bestandtheil.

Das Eiweiß der Hühnereier stimmt in seinen Eigenschaften durchaus mit dem Eiweiß des Bluts überein und weicht in der Zussammensetzung nur ab durch seinen größeren Schweselgehalt. Mulder fand in dem Hühnereiweiß bei seinen neuesten Bestimmungen 1,6, Rüling 1,75 Procent Schwesel. Ein Theil des Eiweißes ist an Natron gebunden, und da sich das Natronalbuminat bei einem reichlichen Wasserzusat in ein lösliches alkalisches und ein unlösliches saures Albuminat zerlegt, so entsteht hierdurch in dem Eiweiß der Hühnereier eine Trübung.

Schon vor dem Zusatz des Wassers ist ein Theil des Hühnereiweißes ungelöst, zum Theil aus den Chalazen, zum Theil aus den Häutchen bestehend, welche zellenartig das lösliche Eiweiß umschließen. Die eiweißartige Verbindung, welche diese Häute darstellt, ist bisher keiner genaueren Analyse unterworsen worden.

Für den Dotter wird von Dumas, Goblen und E. H. von Baumhauer ein besonderer Eiweißförper beschrieben, der unster dem Namen Vitellin oder Dotterstoff bekannt ist. Hinsichtlich der Zusammensehung schließt sich der Dotterstoff nach Goblen's und von Baumhauer's Analysen an Mulder's sogenanntes Proteinprotoryd; Goblen schwesel ihm Schwesel und Phosphor zu, von Baumhauer bloß Schwesel. Die Menge des Schwesels beträgt nach Goblen 1,17 Procent.

Außer den allgemeinen Eigenschaften der eiweißartigen Körper besitzt der Dotterstoff mehre Merkmale des Eiweißes. In der ursprünglichen wässerigen Lösung erzeugen nämlich organische Säuren und gewöhnliche Phosphorsäure keinen Niederschlag und bei einer Wärme von 73—76° gerinnt die Flüssigkeit. Dagegen soll sich der Dotterstoff vom Eiweiß unterscheiden, insosern er durch Bleis und Kupfersalze nicht gefällt wird 1).

Bon Baumhauer hat den Dotterstoff dargestellt, indem er den mit Wasser, Alfohol und Aether ausgekochten Dotter in Effig- fäure aussofte, mit kohlensaurem Ammoniak wieder aus der Lösung

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 373.

402 Gi.

fällte und auswusch. Den so erhaltenen Körper fand er in kaltem und kochendem Wasser beinahe ganz unlöslich und vollkommen unlöszlich, wenn das Wasser mit etwas Essigfäure angesäuert war. In starker Essigfäure quillt der Dotterstoff auf und nach längerem Kochen wird er in derselben vollskändig gelöst 1).

Neuerdings erklärt Lehmann das Bitellin für ein Gemenge von Eiweiß und Käsestoff. Dieser Forscher, der sich um die gesnauere Bestimmung des Käsestoffs wesentlich verdient gemacht hat, sand die dunkleren Körnchen des Dotters mit allen Eigenschaften des alkalisreien Käsestoffs versehen, während in der Flüssissteit des Dotters ein alkaliarmes Eiweiß gelöst war, das bei starker Berdünnung mit Wasser, ebenso wie das Natronalbuminat des Eiweißes oder des Blutserums, eine Trübung zeigte 2). Wenn der Hauptstoff des Dotters wirklich Käsestoff ist, so wird dadurch erklärt, weshalb von Baumhauer in dem Vitellin keinen Phosphor vorsand. Lehmann's Angaben würden für mich volle Ueberzeugungstraft besißen, wenn nicht der höhere Sauerstoffgehalt, in welchem Gobley und von Baumhauer übereinstimmen, sowohl gegen Käsestoff, wie gegen Eiweiß spräche.

Die Fette des Dotters des Hühnereies sind Elain und Margarin, zu denen sich nach Gobley die phosphorhaltigen Fettstoffe des Hirns, Gerebrin und Lecithin, gesellen (vgl. oben S. 382, 383). Die phosphorhaltigen Fette sinden sich nach Lehmann vorzugsweise in den Dotterkugeln. Kodweiß wollte auch Stearin im Dotter des Hühnereis gesunden haben, eine Angabe, der Gobley aufs Bestimmteste widerspricht 3). Dagegen kommen nach E. Schmidt und Bogt im Dotter der Frösche und der Geburtshelferkröte deutliche Stearinkrystalle vor. Die Angaben von Lecanu und Gobley, daß der Dotter Cholesterin enthält, muß ich dem Zweisel Lehmann's entgegen entschieden bestätigen.

In Folge der Zersetzung des Lecithins bildet sich im Dotter

<sup>1)</sup> Bon Baumhauer in Mulber's Scheikundige onderzoekingen, Deel III, p. 284, 288.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 349, 350.

<sup>3)</sup> Journal de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII, p. 119.

nach Goblen Margarinfäure, Delfäure und phosphorglycerinfaures Ammoniaf.

Ei.

Obgleich das Eiweiß der Hühnereier weit weniger Fett enthält als der Dotter, sind doch auch hier Delstoff und Perlmuttersett, ölsaures und perlmuttersettsaures Natron vertreten. In dem Eiweiß von Eiern, welche drei bis sechs Tage lang bebrütet waren, hat Lehmann öfters, jedoch nicht beständig Büschel seiner Margarinnadeln beobachtet 1).

Auch die Fettbildner fehlen nicht in den Eiern. Barreswil<sup>2</sup>) und Winkler fanden Milchzucker im Siweiß und nach Lehmann ist Zucker beständig sowohl im Dotter, wie im Siweiß vorhanden. Für die Karpfeneier hat Gobley neuerdings durch Elementaranalyse die Anwesenheit von Milchsäure nachgewiesen <sup>3</sup>).

Sowohl in den Hühnereiern, wie in den Karpfeneiern finden sich zwei in kaltem Alkohol lösliche Farbstoffe, von denen einer in Aether schwerer löslich, roth und eisenhaltig, der andere eisenfrei, gelb und in Aether leichter löslich ist. Nach Lehmann gehören diese Farbstoffe, ebenso wie die phosphorhaltigen Fette, vorzugsweise den Dotterkugeln an.

Die anorganischen Bestandtheile des Eis sind dieselben, die oben beim Blut aufgezählt wurden. Für diese Salze und Chlorverbindunzen sindet hier eine ganz ähnliche Scheidung statt, wie sie im Blut an den Körperchen und der Flüssigseit beobachtet worden. Während im Dotter, wie in den Blutkörperchen, Kali und Phosphorsäure vorzherrschen, sind Natron, Shlor, Schweselsäure und Kohlensäure, wie im Blutserum, vorwiegend im Siweiß vertreten. Die Erden, unter deznen der Kalk die Bittererde übertrifft, und das Sisenoryd sind reichlicher im Dotter vorhanden, Kieselerde dagegen im Dotter, wie im Eiweiß, in ziemlich gleicher Menge (Poleck, Weber) 4).

Chatin berichtet neuerdings, daß die Gier — nicht etwa die Schaale — einen ansehnlichen Jodgehalt führen. Ich habe kürzlich in dem Eiweiß eines Hühnereis Rupfer gefunden, das, nach quali-

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 254.

<sup>2)</sup> Comptes rendus, XXVIII, p. 761.

<sup>3)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e série. T. XVIII, p. 116 (1850).

<sup>4)</sup> Erbmann und Marchand, Journal, Bb. XLVIII, C. 60.

tativer Prüfung zu urtheilen, hauptsächlich in der Schaalenhaut vorhanden war; in anderen Eiern zeigte sich das Kupfer nicht. Es war also nur ein zufälliger Bestandtheil, was ich hauptsächlich des halb mittheile, weil man dem Auftreten des Kupfers im Thierleib in neuerer Zeit hin und wieder eine allzu große Wichtigkeit beiges legt hat.

Die Schaale der Vogeleier enthält vorzugsweise kohlensauren und phosphorsauren Kalk und kohlensaure Vittererde, nebenher aber auch Chloralkalimetalle und schwefelsaure Akalien. Die schwarzen Fleden der Schaalen der Kiebiseier rühren nach John von Eisen her.

In der Luft, welche sich nach dem Legen der Bogeleier zwischen den beiden Blättern der Schaalenhaut ansammelt, ist nach Griespenkerl und Wöhler weniger Sauerstoff enthalten als in der atmosphärischen Luft, während Bischoff und Dulk früher das Gesgentheil gesunden haben wollten. In neuerer Zeit ward jedoch die Angabe von Bischoff und Dulk durch die Untersuchungen von Baudrimont und Martin St. Ange bestätigt.

Für den Dotter des Hühnereis und die nur aus Dotter beste= henden Gier des Karpfens verdanken wir Gobley die folgenden Zahlen 1):

| the state of the s |                          |              |
|--|--------------------------|--------------|
| In 100 Theilen   | Dotter des<br>Hühnereis. | Karpfeneier. |
| Vitellin   | 15,76                    | 14,08 2)     |
| Margarin und Glain   | 21,30                    | 2,57         |
| Cholesterin  | 0,44                     | 0,27         |
| Lecithin   | 8,43                     | 3,04         |
| Cerebrin   | 0,30                     | 0,20         |
| Chlorammonium  | 0,03                     | 0,04         |
| Chlornatrium und Chlorkalium   | 0,28                     | 0,45         |
| Schwefelsaures Kali  | \$ 0,20                  | 0,04         |
| Phosphorsaures Kali  | _                        | ( 0,04       |
| Phosphorsaurer Kalk und phosphorsaure  |                          |              |
| Bittererde   | 1,02                     | 0,29         |
| Alfoholextract   | 0,40                     | 0,39         |
| Häute  |                          | 14,53        |
| Farbstoff, Spuren von Gisen u. s. w.   | 0,55                     | 0,03         |
| Wasser   | 51,49                    | 64,08        |

<sup>1)</sup> Journ. de pharm. et de chim. 3e série, T. XVIII. p. 118, 119.

<sup>2)</sup> Goblen nennt ben Eiweifferper ber Karpfeneier Paravitellin, indem er ohne hinlanglichen Grund eine neue eiweifartige Berbindung für biefelben annimmt.

Die Menge bes Dotters in einem Hühnerei beträgt nach Lehmann durchschnittlich 15,54 Gramm., nach Poleck 14,75 Gramm, die Menge bes Eiweißes nach Lehmann 23,01, nach Poleck 24,8 Gramm.

Aus folgender Tabelle ergiebt sich das Berhältniß der anor= ganischen Bestandtheile in Dotter und Eiweiß:

| In 100 Theilen<br>der Asche | Eidotter.  |           | Eiweiß.   |           |  |
|-----------------------------|------------|-----------|-----------|-----------|--|
|                             | Polect 1). | Weber 1). | Poled 1). | Weber 1). |  |
| Rali                        | 8,93       | 10,90     | 2,36      | 27,66     |  |
| Natron                      | 5,12       | 1,08      | 23,04     | 12,09     |  |
| Chlorkalium                 |            |           | 41,29     |           |  |
| Chlornatrium                |            | 9,12      | 9,16      | 39,30     |  |
| Ralf                        | 12,21      | 13,62     | 1,74      | 2,90      |  |
| Bittererde                  | 2,07       | 2,20      | 1,60      | 2,70      |  |
| Eisenoryd                   | 1,45       | 2,30      | 0,44      | 0,54      |  |
| Phosphorfäure.              | 63,81      | 60,16     | 4,83      | 3,16      |  |
| Phosphorfäurehydrat         | 5,72       | <u></u>   |           |           |  |
| Schwefelfäure               |            |           | 2,63      | 1,70      |  |
| Rieselfäure                 | 0,55       | 0,62      | 0,49      | 0,28      |  |
| Rohlenfäure                 |            |           | 11,60     | 9,67      |  |

In 100 Theilen Eiweiß fand Poled 0,65, Weber 0,71, in 100 Theilen Dotter Poled 1,52, Weber 1,34 an anorganischen Stoffen.

Mährend der Bebrütung nehmen die Eier der Bögel, der Natter, der Eidechse, der Gartenschnecke Sauerstoff auf, wogegen sie Kohlensäure, Stickstoff und eine nicht näher bestimmte Schwesels verbindung aushauchen. In Folge dessen werden die Eiweißkörper ärmer an Schwesel. Ein großer Theil des Fetts verschwindet. Das ganze Ei wird leichter (Baudrimont und Martin St. Ange) <sup>2</sup>).

<sup>1)</sup> Poggenborff's Annalen, Bb. LXXIX, S. 161, 416, 159 und 407.

<sup>2)</sup> Ann. de chim. et de phys. T. XXI.

### Der Samen.

#### S. 3.

Eine zähe, obwohl dem Ei an Dichtigkeit nachstehende, eigenthümlich knoblauchartig riechende Flüssigkeit bildet den Samen, der das Ei befruchtet.

Auch im Samen ist eine eiweißartige Berbindung der wichtigste Bestandtheil. Nach Lehmann enthält der Samen immer etwas Natronalbuminat.

Bauquelin hat unter dem Namen Spermatin einen dem Samen eigenthümlichen Körper beschrieben, der aus der wässerigen Lössung beim Kochen nicht gerinnt, mit Salpetersäure und Ammoniak Fourcrop's gelbe Säure bildet und nach der Gerinnung in Alfohol zwar in warmer Kalilauge gelöst, jedoch durch Essigfäure nicht aus der Lösung niedergeschlagen wird. Die letztere Eigenschaft läßt versmuthen, daß man es hier mit einem von den Eiweißstoffen abgeleiteten Körper zu thun hat.

Die Köpfe der Spermatozoiden des Menschen nehmen nach meiner Beobachtung durch Salpetersäure und Ammoniak eine gelbe Färbung an. Weil diese jedoch dem Spermatin sowohl wie dem Natronalbuminat zukommt, so läßt sich nicht entscheiden, mit welcher Verbindung wir es in den Spermatozoiden zu thun haben.

Natronalbuminat und Spermatin erklären beide die Eigenthumlichkeit des Samens, daß er beim Rochen nicht merklich getrübt wird.

Die Salze des Bluts finden sich im Samen wieder, in der reichlichsten Menge jedoch phosphorsaure Bittererde und phosphorsaurer Kalk 1). In dem Samen von Thieren hat man Chlormagnesium nachgewiesen. Wenn man bedenkt, wie häusig die Haare ausfallen in Folge geschlechtlicher Ausschweifungen, so möchte man das von van Laer auch in den Haaren beobachtete Chlormagnesium für einen nothwendigen Gewebebildner in denselben halten.

Bur Beurtheilung der Mengenverhältnisse der Bestandtheile des Samens sind wir immer noch auf die nachstehende Analyse Bauquelin's beschränkt:

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 343.

Abgesehen von der geringen Menge, in welcher der Samen gewonnen werden kann, wird die Erforschung desselben besonders erschwert durch die Vermischung der Absonderung der Hoden mit den Flüssigkeiten der Vorsteherdrüsse, der Samenblase, der Cowperschen Drüsen und dem Schleim der Harnwege. Wir werden und deshalb noch lange mit der sehr allgemein gehaltenen Thatsache begnügen müssen, daß der Samen einen aus einer eiweißähnlichen Verbindung bestehenden Formbestandtheil schwebend in einer Flüssigseit enthält, in welcher ein Eiweißförper mit phosphorsaurem Kalf und phosphorsaurer Bittererde gelöst ist.

## Die Mild.

#### S. 4.

Nur deshalb ist die Milch so vortrefflich geeignet das alleinige Nahrungsmittel des Neugeborenen zu bilden, weil in ihr die Eiweißtörper durch den Käsestoff, die Fette durch die Butter, die Fettbildener durch den Milchzucker und außerdem die wichtigsten Blutsalze verstreten sind.

Die Zusammensetzung und die Eigenschaften des Käsestoffs wurden oben beim Blut beschrieben. In der Milch ist derselbe an Kali, zum Theil an Natron gebunden. Die größere Hälfte ist in der Milch gelöst, während ein anderer Theil im ungelösten Zustande das Fett der Milchförperchen umgiebt. Daß diese Hülle wirklich besteht, davon habe ich mich durch zahlreiche Beobachtungen überzeugt.

Weil der Käsestoff am reichlichsten in der Milch enthalten ist, so wählt man auch die Milch zur Darstellung. Zu dem Ende wird die Milch erst abgerahmt, dann mit Essigfäure gekocht, das Gerinnssel mit Wasser ausgepreßt und endlich durch siedenden Alkohol vom Fett gereinigt. Diese Reinigung ist ziemlich mühsam, da das Fett dem Käsestoff außerordentlich hartnäckig anhängt. Nach Bopp kann man ohne Anwendung von Alkohol und Aether beliedige Mengen von

408 mild,

fast fettsreiem Käsestoff gewinnen, wenn man die Milch mit Salzfäure fällt, den Niederschlag in kohlensaurem Natron löst, und nun wieder durch Salzfäure niederschlägt. Den ausgewaschenen Niederschlag rührt man mit Wasser an; dann löst sich derselbe nach einiger Zeit bei einer Wärme von 40°, und der in der Lösung enthaltene salzsaure Käsestoff wird schließlich durch kohlensaures Natron zerlegt und gefällt 1).

In der ausgebildeten Milch, wie sie einige Tage nach der Gesburt abgesondert wird, ist außer dem Käsestoff kein anderer Eiweißskörper vorhanden. Schon vor längerer Zeit hat jedoch Simon in dem Colostrum, das sich vierzehn Tage vor dem Wersen in den Eutern einer Eselin ansammelte, eine reichliche Menge Eiweiß beobachtet, und Lass augne erhielt auß den Eutern einer Kuh, die erst nach 41 Tasgen warf, eine Flüssigkeit, welche nur Eiweiß und keinen Käsestoff sührte. Ich selbst babe in dem Colostrum von Kühen vor dem Wersen und in den ersten Tagen nach der Geburt der Kälber viel Eiweiß und wenig Käsestoff gesunden. Das Verhältniß kehrt sich sehr bald um; troßdem habe ich bei Kühen noch am zwölsten Tag nach dem Wersen Spuren von Eiweiß wahrgenommen.

Unter den Fetten der Butter sind Margarin und Elain vorzugd= weise vertreten, da Bromeis in 100 Theilen Butter 68 Procent Mar= garin und 30 Clain gefunden hat. Die übrigen 2 Procent geben beim Berseisen Buttersäure und drei andere flüchtige Säuren, Caprinsäure, Caprylfäure und Capronsäure, denen wir früher schon wiederholt bezgegneten; dieselben sollen hier genauer beschrieben werden.

Die Caprinsaure, C20 H19 O3 + HO nach Lerch, bildet glänzende Arnstallstimmer, die sich settig ansühlen, bei 30° unter Entwickslung eines leichten Bocksgeruchs schmelzen und in Wasser wenig, dazgegen leicht in Alfohol und Aether löslich sind. Ihr Siedepunkt liegt zwischen 236 und 300°.

Die Caprossaure, C16 H15 O3 + HO nach Lerch, ist bei gewöhnlichen Wärmegraden halbstüffig, läßt sich unter 10° in Nadeln frostallistren, riecht nach Schweiß und stimmt in den Löslichkeitsverhältnissen mit der Caprinsäure überein. Sie siedet bei 236°. Che-

<sup>1)</sup> Bopp, in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXIX, S. 19. Bgl. oben S. 241, 242, über bie zusammengesette Ratur bes Kafestoffe.

Mild. 409

vreul hat schon vor mehren Jahren ein Gemenge der Caprinfäure und der Caprylfäure als Caprinfäure beschrieben.

Die Sapronsäure, C<sup>12</sup> H<sup>11</sup> O<sup>3</sup> + HO nach Lerch, welche Shesvent bei seinen klassischen Arbeiten über die Fette entdeckt hat, ist selbst bei — 9° noch flüssig, riecht nach Schweiß und nach Essissiure, löst sich in Wasser leichter als die beiden vorhergehenden Säuren, sehr leicht in Alkohol, dagegen ziemlich schwer in Aether. Nach Brazier und Goßleth siedet sie bei 198°1), nach einer früheren Angabe Fehsling's bei 202°.

In dem trockenen Sommer des Jahres 1842, in welchem die zur Untersuchung dienenden Kühe beinahe nur Stroh erhielten, fand Lerch statt der Buttersäure und der Capronsäure eine fünste flüchtige Säure, die Baccinsäure. Diese Säure orydirte sich leicht, reducirte z. B. salpetersaures Silberoryd und zersiel dann in Buttersäure und Capronssäure.

Die Alfalisalze dieser flüchtigen Säuren sind in Wasser löslich. Dagegen wird das Barntsalz der Caprinsäure und der Caprylfäure nur schwer, das der Buttersäure, der Capronsäure und der Baccinsäure leicht in Wasser gelöst.

Auf dem verschiedenen Berhalten der Barntfalze beruht die Darstellung biefer Gauren. Die Geifen ber Butter werden durch eine verdünnte Saure zersett, deftillirt und die übergegangene Fluffigfeit mit Barnt gefättigt und getrochnet. Behandelt man diefes Ge= menge von Barytsalzen mit 5-6 Gewichtstheilen Waffer, dann werden der buttersaure und der capronsaure oder der statt dieser vorhan= dene vaccinfaure Barnt gelöft, mährend der caprinfaure und der caprolfaure ungelöft zurudbleiben. Beim Rroftallifiren der Löfung fchei= den fich zuerst feine, feidenglänzende Radeln von capronfaurem Barht aus, und ber butterfaure Barnt bleibt in ber Mutterlauge, aus welcher er durch Eindampfen in warzenförmigen Gruppen fettglänzender Prismen erhalten werden fann. Wenn in der Butter Die Capronfäure und die Butterfäure durch Baccinfäure vertreten waren, dann erhält man aus dem löslichen Theil der Barntfalze nußgroße Drufen fleiner Kryftalle, die aus vaccinfaurem Barnt befteben. - Der fcwerlösliche Theil der Barytsalze enthält den vaccinfauren und den capryl=

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXV. G. 254.

410 Mild.

fauren Baryt. Diese werden in kochendheißem Wasser gelöst und filtrirt. Dann wird erst der caprinsaure Baryt in seinen settglänzenden Schuppen ausgeschieden, und aus der Mutterlauge krystallistren mohnzgroße Körner caprylsauren Baryts.

Die durch Umtrustallisiren gereinigten Barutsalze werden durch Salzsäure zerlegt und die Säuren entwässert, indem man sie über Chlorcalcium bestillirt (Lerch) 1).

Zu diesen Fetten gesellt sich nun im Milchzucker ein Fettbildner in beträchtlicher Menge. Der Milchzucker,  $C^{12}$   $H^{12}$   $O^{12}$  nach der Anaslose von Berzelius, ist dem wasserseien Traubenzucker misomer und frostallisirt in vierseitigen Prismen oder Rhomboödern. Diese Zuckerart schmeckt viel weniger siiß als Rohrzucker und Traubenzucker. In kaltem Wasser wird der Milchzucker ziemlich langsam gelöst, leicht in kochendem Wasser, wenig in kochendem, wasserhaltigem, dagegen gar nicht in absolutem Alkohol oder in Aether. Die wässerige Lösung lenkt den polarisirten Lichtstrahl nach rechts.

Vom Traubenzucker unterscheidet sich der Milchzucker, insofern er nicht gährungsfähig ist. Er läßt sich jedoch durch verdünnte Mineralsäuren und durch Hefe in Traubenzucker verwandeln, so daß er mittelbar, wenn auch sehr langsam, die weinige Gährung erleiden kann (Schill, Heß). In seinem Verhalten zu Kupserorydsalzen ist der Milchzucker ausgezeichnet durch die Schnelligkeit, mit welcher er dieselsben reducirt.

Bur Darstellung des Milchzuckers empfiehlt Lehmann nach Saidlen fünf Gewichtstheile Milch mit Einem Theil Gyps zu kochen, die vom geronnenen Käsestoff absiltrirte Flüssigfeit abzudampfen, den trocknen Rückstand zur Entfernung des Fetts mit Aether auszuziehen und endlich mit Alkohol auszukochen. Aus der alkoholischen Lösung krystallisiert reiner Milchzucker.

Unter Einwirkung des Käsestoffs kann sich der Milchzucker in Milchfäure verwandeln. In Folge dieser Umsetzung wird die Milch, die im frischen Zustande bei der Frau und bei unsern pflanzenfressenben Hausthieren keine Milchfäure enthält und alkalisch reagirt, sauer. Und da der Käsestoff, wie Scherer zuerst lehrte, nur durch das Al-

<sup>1)</sup> Lerch in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. XLIX, S. 214, 215, 223.

Mild. 411

kali, mit dem er verbunden ist, in der Milch gelöst erhalten wird, so bewirkt die Milchsäurebildung, daß die Milch gerinnt, indem sie das Alfali des Käsestoffs fättigt. Wie alle Gährungserscheinungen, so wird auch die Umwandlung des Milchzuckers in Milchsäure durch eine mästige Wärme befördert.

Indem nun die Milch eine beträchtliche Menge Milchzucker entshält, ist sie auch die ergiebigste Quelle zur Darstellung von Milchsäure. Zu dem Ende versetzt man nach Wöhler saure Molken mit seinen Eisenfeilspähnen oder mit Zink. Dann bildet sich unter Entwicklung von Wasserstoff milchsaures Eisenorydul oder milchsaures Zinkoryd, deren Menge man beliebig vermehren kann, wenn man von Zeit zu Zeit aufs Neue Milchzucker zusett. Der Käsestoff büst nämlich seine Wirtsamkeit nur dann ein, wenn ihm die Säure sein Alkali entzieht und er in Folge dessen gerinnt. Weil dies nun durch das Eisenorydul oder durch das Zinkoryd verhütet wird, so kann man sast beliebige Mengen des einen oder des anderen milchsauren Salzes gewinnen. Dieses wird siedendheiß gelöst, filtrirt, umkrystallisirt, dann wiezder gelöst und durch Schweselwasserstoff zersest. Darauf wird die Lössung der Milchsäure in der Wärme und im luftleeren Naum eingedampst bis zur Sprupsdicke.

Die wichtigsten Mineralbestandtheile der Milch sind phosphorssaures Kali<sup>1</sup>), Chlorkalium und phosphorsaurer Kalk. Phosphorsäure und Kali sind in der Milch sogar reichlicher enthalten als in den Blutskörperchen. Außer diesen anorganischen Stossen sinden sich in der Milch noch Chlornatrium, kohlensaures Alkali<sup>2</sup>), phosphorsaure Bitstererde, phosphorsaures Eisenord und eine geringe Menge Kieselerde. Somit kehren die wichtigsten Salze des Bluts, also zugleich diesenigen, welche für die Blutbildung des Säuglings die wichtigsten sind, in der Milch wieder. Schweselsaure Salze sind jedoch nach Haidlen's sorgfältiger Untersuchung in der Milch nicht vorhanden<sup>3</sup>). Chatin

<sup>1)</sup> Bgl. Weber in Poggendorff's Annalen, Bb. LXXXI, S. 412. Nach Haiblen reicht dagegen die Phosphorsäure der Milch nur aus, um den Kalk und die Bittererde zu sättigen. Bgl. Annalen von Liebig und Wöhler, Bb. XLV.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, S, 332.

<sup>3)</sup> Saiblen in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. XLV, S. 265.

hat in der neuesten Zeit in der Milch Jod entdeckt und zwar in der Milch der Eselin mehr als in der Milch der Kuh<sup>1</sup>). Nach Wilsson enthält die Milch auch Fluor<sup>2</sup>). Die Milch führt endlich immer freie Gase, namentlich Kohlensäure, und nicht selten in großer Menge.

Folgende Tabelle dient zur Vergleichung der Frauenmilch mit der Milch eines Pflanzenfressers und mit der eines Fleischfressers.

| In 1000 Theilen der<br>Milch. | Frauenmilch. Mittel aus 14 Analysen, die zu verschiedes nen Zeiten bei einer Frau gesmacht wurden. Simon. | Kuhmilch.<br>Simon.                  | Milch einer<br>Hündin nach<br>achttägiger<br>Fütterung mit<br>Fleisch.<br>Bensch. |
|-------------------------------|---|--------------------------------------|---|
| Räfestoff                     | 34,3<br>48,2<br>25,3<br>2,3<br>883,6  | 68,0<br>29,0<br>38,0<br>6,1<br>861,0 | 102,4 <sup>3</sup> ) 34,7 <sup>3</sup> ) 107,5  755,4                             |

<sup>1)</sup> Journal de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII, p. 243.

<sup>2)</sup> Froriep's Motigen 1850, Mr. 215.

<sup>3)</sup> Mit bem Kasestoff blieben in ber von Bensch ausgeführten Analyse bie in Wasser unlöslichen, mit bem Milchzucker bie in Wasser löslichen Salze verbunden. Annalen von Liebig und Wöhler, Bb. LXI, S. 223.

Die Mengenverhältniffe der Afchenbestandtheile der Ruhmilch ers sieht man aus folgenden Zahlen:

| Car 100 Chailan Stepa     | Haidlen.   | 00 000 06 00 10 |
|---------------------------|------------|-----------------|
| In 100 Theilen Asche.     | 33 atoten. | R. Weber 1).    |
| Shlorkalium               | 29,39      | 9,49            |
| Shlornatrium              | 4,90       | 16,25           |
| Rali                      |            | 23,77           |
| Natron                    | 8,57       |                 |
| Phosphorsaurer Kalk       | - 47,14    | _               |
| Phosphorsaure Bittererde. | 8,57       | _               |
| Phosphorfaures Eisenoryd. | 1,43       |                 |
| Ralf                      | -          | 17,31           |
| Bittererde                |            | 1,90            |
| Fisenoryd                 |            | 0,33            |
| Phosphorsäure             |            | 29,13           |
| Schwefelsäure             | _          | 1,15            |
| Rieselerde                |            | 0,09            |

Die von R. Weber in der Asche gefundene Schweselsäure ist durch Berbrennung des Käsestoffs entstanden.

Wenn man die Zahlen, welche Bensch für die Milch einer fleische fressenden Hündin erhalten hat, mit den Zahlen für die Milch von Pflanzenfressern vergleicht, dann fällt sogleich an jener auf, daß sie durch den Gehalt an Käsestoff und an Butter die Milch der Pflanzensfresser übertrifft, während sie dieser im Zuckergehalt nachsteht. Daß dieser Unterschied durch die Nahrung bedingt wird, läßt sich nicht bezweiseln, da Thomson durch Zahlen bewiesen hat, daß sticksoffreiche Nahrung den Ertrag der Milch an Butter bei Kühen erhöht 2).

Daß die Menge der Butter auch durch Fettbildner vermehrt wird, wenn dieselben in richtiger Verbindung mit Eiweißstoffen genoffen werden, läßt sich nach dem, was oben über die Fettbildung gelehrt wurde, nicht im Geringsten bezweiseln. Bisher fehlt es jedoch an Zahlen, welche diesen Satz auch denen beweisen könnten, die um des Zweisfels Willen zweiseln.

<sup>1)</sup> Poggenborff's Annalen, Bb. LXXXI, S. 412.

<sup>2)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungemittel, Darmftabt 1850, S. 434, 441, 442 und 540-542.

Nach Bensch liefern die Fleischfresser eine saure Milch, deren saure Beschaffenheit höchst wahrscheinlich von saurem phosphorsaurem Kalk herrühre. Ich habe im Winter des Jahres 1849 auf 1850 das Colostrum und die Milch von Kühen, die im Stall eingesperrt waren, so häusig unmittelbar nach dem Melken, das in meiner Gegenwart geschah, start sauer gefunden, daß es in der Lebensweise bestimmte Bedingungen geben muß, welche diese Säure erklären. Auch Lehmann giebt an, daß Kühe beim steten Ausenthalt im Stall Milchsäure durch die Milchdrüsen absondern, und ebenso, daß ihre Milch durch mageres, schlechtes Futter sauer wird. So nahe es auch liegt, Bermuthungen über die Entstehung dieser Milchsäure auszustellen, so müßig bleibt dies, bis das Futter selbst unter solchen Berhältnissen genauer untersucht ist. Die Thatsache der sauren Milch tritt jedoch so häusig aus, daß eine solche Untersuchung sich gewiß der Mühe verlohnen würde.

Entwidlung der Fortpflanzungeflüffigkeiten.

## §. 5.

Die Zusammensetzung des Eis, des Samens und der Milch giebt und unmittelbar Aufschluß über ihre Entstehung aus dem Blut. Eisweißartige Verbindungen, Fett und Blutsalze der Fortpflanzungsflüsssigfeiten beweisen, daß es für die Hoden, den Eierstock und die Brustsdrüfe des Weibes und der weiblichen Säugethiere hauptfächlich einer endosmotischen Thätigkeit bedarf. Darum ist es so wichtig, daß der Räsestoff der Milch als solcher bereits im Blute vorhanden ist.

Das Eiweiß des Bluts muß, wie die neuesten Analysen beweissen, Schwefel aufnehmen, wenn es sich in das Eiweiß der Hühnereier verwandeln soll. Wo, wann und wie dieß geschieht, ist bisher nicht ersorscht. Ja, man weiß nicht einmal, ob das Eiweiß des Hühnersbluts mit dem des Serums der Säugethiere im Schweselgehalt überseinstimmt.

Möge endlich das Bitellin ein eigener Stoff fein, oder nicht, in jedem Falle brauchen die Giweißförper des Bluts nur eine fehr unbe-

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 104. Bb. II, S. 332.

beutende Beranderung zu erleiben, um den Dotterftoff zu bilben. Rach den Analysen von Goblen und von Baumhauer ftimmt der Dotterftoff im Sauerstoffgehalt, nach Goblen auch im Schwefelgehalt mit dem Kaferstoff überein. Die neutralen Kette der Kortpflangungs= fluffigfeiten entstehen aus den entsprechenden Seifen des Bluts gang ebenfo wie die der Gewebe. Das Cholesterin des Eidotters braucht nur unverandert aus dem Blute durchzuschwißen, vielleicht auch das phosphorhaltige Kett der Gier und das Butyrin der Milch. Bon den neutralen Fetten der übrigen flüchtigen Fettfäuren der Milch ift bisber nur mahrscheinlich, daß fie aus Margarin und Glain entfteben. Wo es geschieht, weiß man nicht; wenn es aber geschieht, so fann es nur unter Aufnahme von Sauerstoff erfolgen. Es ift von den Ketten der Butter befannt, daß fie fich außerordentlich leicht mit Sauerstoff verbinden, fo leicht, daß man beim Trodnen der Milch, wenn man nicht raich genug verfährt, häufig eine plögliche Gewichtszunahme beobachtet, die auf einer Drydation des Ketts beruht (Benfc) 1).

Bei der großen Aehnlichkeit, die zwischen dem Traubenzucker, der im Blut vorfommt, und dem Milchauder nicht nur hinfichtlich ber Zusammensetzung, fondern auch in Betreff ber Gigenschaften obwaltet, darf man es mindeftens nicht unwahrscheinlich finden, daß ber Traubenguder ichon im Blut in Milchguder umgesett wurde, qu= mal da der Traubenzucker diese Umwandlung unter dem Ginfluß von befenartigen Stoffen, wie fie in den Eiweißkörpern des Bluts aegeben find, erleiden fann. Freilich ift der Milchauder als folder im Blut noch nicht mit Bestimmtheit erkannt. Bei ber geringen Menge bes Buders im Blut ift diefer jedoch fdwerlich fo erschöpfend geprüft, daß eine Berwechslung beider Buderarten, beren Gigenschaften beinabe nur gradweise verschieden find, außer dem Bereich der Möglichkeit lage. Mildzuder gahrt langfamer, reducirt dagegen Rupferorydfalze mit gro-Berer Schnelligkeit, und, was besonders hervorzuheben ift, er loft fich viel schwerer in Altohol. Darum ift es eine dankenswerthe Angabe von Guillot und Leblanc, daß sie in dem alfoholischen Auszug bes Bluts milchgebender Rube feinen, in bem wafferigen Auszug aber wohl Zuder nachzuweisen vermochten2). Die Unwesenheit von Milch=

<sup>1)</sup> Benfch in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, G. 223.

<sup>2)</sup> Comptes rendus, T. XXXI, p. 587.

zucker im Blut stillender Frauen ist also mindestens sehr wahrsscheinlich.

Die regelmäßige Verwandtschaft der organischen Grundlage zu anorganischen Bestandtheilen giebt sich auch in den Fortpslanzungs=flüssigkeiten kund. Eidotter und Milch enthalten vorherrschend Kali, Kalt und Phosphorsäure, der Samen phosphorsaure Vittererde und phosphorsauren Kalt. Offenbar steht der Neichthum dieser Absonderungen an phosphorsaurem Kalt in naher Beziehung zu dem Gehalt derselben an eiweißartigen Verbindungen. So sindet man auch in der Kuhmilch zugleich den Käsestoff und den phosphorsauren Kalt ershöht 1).

# Der Speichel.

## §. 6.

In der Mundslüssigkeit kennt man ein Gemenge von Speichel und Schleim, das um so deutlicher alkalisch ist, se reichlicher die Abstonderung statt findet. Diese wird aber namentlich vermehrt durch kräftige oder anhaltende Bewegungen des Unterkiesers, der Zunge, durch das Verlangen nach Speisen, den Genuß derselben und, wie Frerichs in seiner wichtigen Abhandlung über die Verdauung gezlehrt hat 2), durch die Anwesenheit von Speisen, von Kochsalz (Barzdelben), von kohlensauren Alkalien und Erden (Blondlot) im Magen.

Neben den Bestandtheilen des Schleims, der erst weiter unten beschrieben werden soll, enthält die Mundslüsssseit als eigenthümlichssten Bestandtheil einen organischen Körper, den Berzelius als Speichelstoff, Ptyalin, beschrieben hat. Dieser Stoff ist löslich in Wasser, unsöslich in Altohol. Obgleich der Speichelstoff sich nahe an die eiweißartigen Verbindungen anzuschließen scheint, so ist er doch von diesen nach Berzelius dadurch wesentlich verschieden, daß er aus seinen Lösungen weder durch Gerbsäure, noch durch Sublimat oder essigsaures Bleioryd gefällt wird.

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 334.

<sup>2)</sup> Freriche in R. Bagner's Sandwörterbuch, Bb. III, S. 759.

Der Speichelftoff ift nach Lehmann's neuesten Angaben 1) nur beshalb im Baffer löslich, weil er im Speichel an ein Alfali gebunden ift, und foll in diesem Zustande fast alle Eigenschaften bes Natronalbuminate besiten, obne aang mit diesem übereinzustimmen. Go wird die Berbindung auf den Zusatz von wenig Effigfaure ober Salpeterfaure niedergeschlagen, in einem Ueberschuß ber Effigfaure gelöft, beim Rochen mit Salmiaf oder ichwefelfaurer Bittererde ge= trübt, durch Gerbfäure, Sublimat und bafifch effigfaures Bleioryd gefällt, ebenfo durch Gifenfaliumenannr aus der effigfauren Löfung, endlich beim Rochen in Salveterfäure mit gelber Farbe gelöft. gegen unterscheidet fich das Otvalinalfali vom Natronalbuminat, indem es mit Alaun, mit fcmefelfaurem Rupferornd feinen Riederschlag erzeugt, und namentlich durch die Leichtigkeit, mit welcher es durch die schwächsten Sauren, g. B. durch Roblenfaure gerlegt wird, wobei die alkalische Beschaffenheit verloren geht. Der gesättigten Lösung Diefes Rörpers entspricht nach Lebmann die Angabe von Bergelius, daß der Speichelstoff durch Sublimat, Quedfilberchlorid und Gerbfaure nicht niedergeschlagen werde. Undererfeits weicht die Beobachtung Lehmann's wieder ab, infofern der des Alfalis beraubte Körper in Waffer schwer löslich fein foll. Soviel ift gewiß und wohl von jedem Beobachter, der sich mit Untersuchung des Speichels beschäftigte, mahrgenommen, daß fich flar filtrirter Speichel an ber Luft, also nach Lehmann in Folge der aufgenommenen Rohlenfäure, triibt.

Der Speichelstoff von Tiedemann und Gmelin ist ein Gemenge des Ptyalins von Berzelius mit einem in freiem Alfali lös-lichen, durch Gerbfäure fällbaren Extractivstoff. Wright endlich hat mit Unrecht den Namen Speichelstoff einem ganz anderen Körper ertheilt, der sich in Alfohol und Aether leicht, in Wasser dagegen schwerer auslöst<sup>2</sup>).

Berzelins dampft den Speichel zur Gewinnung des Speichelsstoffs ein, zieht den trochnen Rückftand mit Alkohol aus, sättigt die noch alkalische Masse mit Essigfäure, behandelt dieselbe wieder mit

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 15.

<sup>2)</sup> Der Speichel in physiologischer, biagnostischer und therapeutischer Beziehung, nach bem Englischen von S. Wright, S. 18.

Alfohol, um das essigsaure Alfali aufzulösen, und versetzt endlich den ungelösten Rückftand mit Wasser, welches den beigemengten Schleim zurückläßt, den Speichelstoff dagegen löst. Der getrocknete Speichelsstoff ist grauweiß, ohne Geruch und ohne Geschmack. Eine Elemenstar-Analyse dieses Körpers wurde bisher nicht unternommen.

Außer dem Ptyalin enthält der Speichel, wie schon Simon, Lassaigne, Bostock und Bogel angeben, eine kleine Menge Eisweiß, eine Thatsache, die in neuester Zeit von Frerichs 1) und mir selber bestätiat wurde.

Einen in Wasser und Altohol löslichen Extractivstoff, der durch Gerbfäure und Sublimat, dagegen nicht durch Alaun gefällt wird, erwähne ich nur einer Bollständigkeit wegen, die wenigstens den Rupen bat das Lückenhafte unserer Kenntnisse fühlbar zu machen.

Die Mundstüffigkeit büßt nach Frerich's durch Alkohol, nach Wright, Jacubowitsch und Frerich's durch Kochen ihre Wirksamfeit bei der Verdauung nicht ein. Abgesehen von dem was oben bei der Verdauung mitgetheilt wurde 2), geht schon hieraus hervor, daß weder der Speichelstoff, noch das Eiweiß der eigentliche Träger ist der umsetzenden und lösenden Kraft, welche die Mundstüssissichnet.

Fettsaure Salze werden von Simon und Wright unter den Bestandtheilen des Speichels aufgezählt. Lehmann hat im Paroztidenspeichel eine an Kali gebundene flüchtige Fettsäure beobachtet, die unter dem Misrossop der Margarinsäure ähnliche Krnstallbüschel zeigte <sup>5</sup>). Bielleicht war es Capronsäure. Nach Simon ist auch Cholesterin, uach Tiedemann und Gmelin ein phosphorhaltiges Fett im Speichel enthalten.

Milchsaure Salze haben Berzelius, Mitscherlich und Wright als Bestandtheile des Speichels bezeichnet; Enderlin und Lehmann läugnen dagegen ihre Anwesenheit im Speichel gesunder Menschen und Pserde aus Bestimmteste 4).

<sup>1)</sup> Freriche, a. a. D. G. 762.

<sup>2)</sup> Bgl. oben G. 194, 195.

<sup>3)</sup> Lehmann, a. a. D. S. 16.

<sup>4)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 98.

Schwefelchan (Rhodan) in Berbindung mit Kalium oder Natrium wurde zuerst von Treviranus entdedt und auch von Tiedemann und Smelin wiedergefunden. Gigentlich gehört aber Pettentofer bas Berdienft, die Unwefenheit dieses Rorpers im Speichel jedem Berdacht einer etwaigen Berwechslung mit ameisensauren ober effigsau= ren Salzen überhoben zu haben. Seitdem haben fich fo viele Forfcher und ich felber fo häufig von dem Borbandenfein der Schwefelchanverbindung überzeugt, daß die Anführung von Gewährsmännern überfluffig scheint. Man darf indeß nicht überseben, daß Schwefelchankalium im Die rothe Karbe, welche Speichel gefunder Menschen fehlen fann. der Speichel mit Eisenchlorid annimmt, wird durch die Bildung von Schwefelcyaneifen hervorgebracht, bas fich, wie Pettenfofer gezeigt hat, von effigfaurem und von ameifenfaurem Gifenornd unterscheibet, indem es sich auch beim Rochen mit Chloralkalimetallen nicht entfärbt.

Unter den anorganischen Bestandtheilen des Speichels herrschen Ehlor und Kali, in der Asche nach Enderlin phosphorsaure Alkalissalze vor. Der Speichel enthält jedoch auch Chlornatrium, phosphorsaure Erden und phosphorsaures Eisenoryd, kohlensaure Alkalien und Erden, endlich in sehr geringer Menge schwefelsaure Salze und Kiesselerde.

Der kohlensaure Kalk, der namentlich im Parotidenspeichel der Pferde beim Stehen an der Luft krystallinisch ausgeschieden wird, entsteht nach Lehmann durch Zerlegung einer Verbindung von Kalk mit Speichelstoff.

Bei der geringen Bekanntschaft, die man bisher mit den dem Speichel eigenthümlichen organischen Stoffen gemacht hat, liegt natürslich die Entwicklungsgeschichte noch ganz brach. Nur so viel läßt sich aus den Eigenschaften des Speichelstoffs schließen, daß irgend ein Eiweißkörper des Bluts durch sehr geringe Beränderung in denselben übergehen kann. Allein die Eigenschaften des Ptyalins streisen so nahe an die des Natronalbuminats, daß eine Entscheidung, ob jener bereits im Blute gebildet wird oder nicht, vor der Hand nicht zu erwarten ist.

Noch weniger aber weiß man, wo und woraus das Schwefelschankalium gebildet wird. Der Umstand, daß die Rhodanverbindung in gesundem Speichel sehlen kann, scheint beinahe darauf hinzudeuten, daß dieselbe nur als Zersehungsprodukt eines organischen Stoffs aus-

tritt, der, wie das Ptyalin, vorher an Kali oder Natron gebunden war. Da Frerichs und Wöhler nach dem Genuß von Senföl (Schweselchanallyl) Schweselchanammonium im Harn austreten sahen, so dürste es wahrscheinlich sein, daß in besonderen Fällen Senföl auch im Speichel das Austreten der Rhodanverbindungen veranlaßt, um so mehr da es bekannt ist, daß manche Stosse, die dem Körper von außen zugeführt werden, Jodkalium, Quecksilber u. a. durch den Speischel noch rascher aus dem Blute abgesondert werden als durch den Harn <sup>1</sup>). Dies scheint um so leichter angenommen werden zu dürsen siür Stosse, welche auch sonst dem Speichel eigenthümlich sind.

Die gewöhnlichen Seisen, Cholesterin, die anorganischen Bestandtheile des Speichels brauchen das Blut nur unverändert zu verslassen. Das phosphorhaltige Fett von Tiedemann und Gmelin und die von Lehmann gefundene flüchtige Fettsäure sind selbst viel zu wenig erforscht, um über ihren Entwicklungszusammenhang mit Bestandtheilen des Bluts irgend etwas errathen zu können.

Das Berhältniß, in welchem die einzelnen Stoffe im Speichel vertreten find, ergiebt fich aus folgenden Zahlen:

| In 1000 Theilen  | Speichel<br>eines<br>gefunden<br>Menschen.<br>Simon. | Speichel des<br>Menschen.<br>Berzelius. | gefunden | Speichel des Menschen.<br>Jacubo=<br>witsch. |
|--|--|---|----------|--|
| Speichelstoff  | _  | 2,9                                     |          | _  |
| Speichelstoff nebst etwas Alfoholertract .<br>Organischer Stoff (Speis | 4,37   | Opinisale                               | 1,41     | -  |
| chelstoff?)  |  |   |          | 1,34   |
| Schleim (Epithelien)   | 1,40   | 1,4                                     | 2,13     | 1,62   |
| Fett   | _  |   | 0,07     | _  |
| Fett mit Cholesterin .   | 0,32   |   |          | - 1  |
| Wasserertract mit Gal-   | !  |   |          |  |
| zen  | 2,45   |   |          | *******                                      |
| Alkoholextract mit milch=  | İ  |   |          |  |
| faurem Alfali  |  | 0,9                                     |          |  |
| Schwefelchankalium .   |  | _                                       | 0,10     | 0,06   |
| Salze  | _  | 1,9                                     | 2,19     | 1,82   |
| Wasser   | 991,22   | 992,9                                   | 994,10   | 995,16.                                      |

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 23, 24.

Lehmann fand in 1000 Theilen seines Speichels 0,046 bis 0,089 Rhodankalium.

Für die Asche bes Speichels besitzen wir nachstehende Zahlen:

| In 100 Theilen Afche                               | Enderlin.    | Jacubowitsch |
|--|--------------|--------------|
| Chlorfalium und Chlornatrium .                     | 61,93        | 46,15        |
| Phosphorfaures Natron                              | 28,12        | 51,65        |
| Schwefelfaures Natron                              | 2,31         |              |
| Kalferde   |              | 1,65         |
| Bittererde   | Standingholy | 0,55         |
| Phosphorfaure Erden und phosphor= faures Eisenoryd | 5,51         |              |

Mitscherlich fand in den Mineralbestandtheilen bei einem chronisch erfrankten Menschen 77,46 Procent Chlorkalium, und nach einer Analyse von Lehmann 1) enthält die Asche des Parotidenspeischels des Pferdes auf 100 Theile berechnet:

| Chlorkalium   |       |      |   | 40,38 |
|---------------|-------|------|---|-------|
| Rohlenfaures  | Rali  |      |   | 31,50 |
| Phosphorfaur  | es No | itro | n | 4,16  |
| Schwefelfaure | es Na | tror | t | 1,50  |
| Rohlenfauren  | Ralk  |      |   | 20,82 |
| Phosphorfaur  | e Erd | en   |   | 1,64. |

Aus diesen Zahlen ersieht man, wie das Chlorkalium im Speischel sehr bedeutend vorwiegt. Ebenso vorherrschend find im Speichel der Unterkieferdrüsen die Chloralkalimetalle vertreten (Jacubos witsch).

Nach den Untersuchungen von Jacubowitsch ift der Speichel der Ohrspeicheldrusen stärker alkalisch als der der Unterkieserdruse. Bernard machte zuerst darauf ausmerksam, daß der Speichel der Ohrspeicheldruse wasserhelt, der Speichel der Unterkieserdruse dagegen sehr schleimig und fadenziehend sei, ein Unterschied, den Jacubo-

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 17.

witsch bestätigt und den man nach Bernard auch an den wässeris gen Aufgüssen beider Drufen beobachten kann.

Durch einen reichlichen Uebergang von Nahrungsstoffen in das Blut sah Mright den Speichel dichter werden. Sodann haben Lassaigne, Magendie und Rayer bewiesen, daß trodne Nahrungsmittel die Absonderung des Speichels sehr beträchtlich erhöhen 1).

Im nüchteren Zustande reagirt der Parotidenspeichel fauer und in Folge eines langen Hungerns wird die Menge seiner festen Bestandtheile vermehrt (E. G. Mitscherlich).

Kochfalz, das man Thieren ins Blut sprift, vermehrt die Menge bes Chlornatriums im Speichel (Lehmann).

# Der Magenfaft.

### S. 7.

In dem stark sauren Magensaft wird unter dem Namen Dauungöstoff, Pepsin, ein eigenthümlicher Körper beschrieben, der sehr wahrscheinlich ein Gemenge mehrer Stoffe darstellt. Bon der Zusammensetzung diese Körpers weiß man durch Frerichs nur, daß er außer Stickstoff auch Schwesel enthält, während man nach einer vereinzelten Analyse Bogel's d. J. das Berhältniß des Stickstoffs, Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauerstoffs durch den Ausdruck N4 C<sup>25</sup> H<sup>15</sup> O<sup>5</sup> bezeichnet, der jedoch selbst als empirische Formel noch sehr zweiselhaften Werth hat.

Das Richtige ist nämlich, daß wir in der Kenntniß des Pepsins gar nicht so weit vorgedrungen sind, um bei einer Elementaranalyse auf Ersolg hoffen zu können, während andererseits das jest bekannte, freie Pepsin sich bei so niederen Wärmegraden zersest, daß es nicht möglich ist, den Körper behufs der Analyse zu trocknen.

Nach Schwann und Wasmann, von denen jener das Pepfin zuerst kennen lehrte, dieser es am Genauesten beschrieb, ist der frag-liche Körper löstich in Wasser, unsöstich in Alkohol, fällbar durch Gerbfäure und basisch effigsaures Bleioryd. Die gefättigte Lösung

<sup>1)</sup> Frerichs, a. a. D. S. 769.

.

wird durch Mineralfäuren, wenn diese in geringer Menge zugesett werden, getrübt, die Trübung verschwindet durch mehr Säure, wähzrend schließlich ein Ueberschuß dieser einen flockigen Niederschlag erzeugt (Balentin's sogenannter mikrolytischer und makrolytischer Niederschlag).

Wenn schon dieses Berhalten zu Säuren den Dauungsstoff vom Eiweiß unterscheidet, so erhellt die Verschiedenheit andererseits daraus, daß die essigsaure Lösung durch Eisenkaliumchanür nicht gefällt, und die wässerige Lösung, wie neulich Frerich's dargethan hat, beim Sieden nicht getrübt wird. Duecksilberchlorid soll in der Pepsinlösung einen geringeren Niederschlag erzeugen als in Eiweißlösungen. Ebenso nach Frerich's neutrales essigsaures Blei 1). — Die Trübung, welche Wasmann beim Rochen in Pepsinlösungen beobachtet hatte, ist beisgemengtem Eiweiß zuzuschreiben (Frerich's).

Obgleich das Pepsin also in der Siedhite nicht gerinut, wird seine Wirksamkeit für die Berdauung nach Blondlot schon bei 40—50°, nach Frerichs bei 60° bis 70° und namentlich beim Kochen aufgehoben. Sbenso büßt das Pepsin seine verdauende Kraft ein, wenn es mit einem großen Ueberschuß von Alkohol oder mit starken Mineralfäuren versetzt wird. Endlich ist die kräftige Wirkung des Pepsins durchaus an die Gegenwart freier Säure — Milchfäure oder Salzsäure — gebunden; wenn man den Magensaft mit Alkalien sättigt, dann geht seine Wirksamkeit verloren.

Dies hat Schmidt zu der sehr geistreich durchgeführten Bermuthung veranlaßt, die Salzsäure, welche einzelne Forscher, z. B. Dunglison, beim Destilliren des Magensasts übergehen sahen, als ursprünglich mit dem Pepsin gepaart zu betrachten. Schmidt nennt den gepaarten Körper Chlorpepsinwasserstoffsäure. Durch starke Säuren und Alkalien würde die complere Säure, welche Schmidt der Holzschwefelsäure vergleicht, zersetz, und, ganz dem Begriff einer gepaarten Säure entsprechend, läßt sich Pepsin, dem ein Alkali den Chlorwasserstoff raubte, nicht wieder mit letzterem verbinden. Daher ist die Berdauungskrast verloren. Ebenso wirkt das Erhitzen. Bei 40° läßt sich die Chlorpepsinwasserstoffsäure unzersetz verdichten; bei

<sup>1)</sup> Frerichs, a. a. D. S. 785, 786.

70° wird die Lösung getrübt, bei 100° reines Pepsin in Floden aus= geschieden, die Flüfsigkeit ist verdünnte Salzsäure. Also auch hier ist die Wirtsamkeit der gepaarten Säure vernichtet.

Die frische Chlorpepsinwasserstoffsaure bildet mit dem Eiweiß Salze. Diese Salze sind nach Schmidt die löslichen Peptone, welche bei der Verdauung der Eiweißtörper entstehen. Ihre Menge ist begrenzt durch die Menge der Chlorpepsinwasserstoffsaure. Sie wird vermehrt, wenn man in richtigen Grenzen freie Salzsäure hinzusügt, welche die chlorpepsinwasserstoffsauren Albuminate zerlegt, lösliches salzsaured Eiweiß bildet und neue Mengen der gepaarten Magensäure in Freiheit sett. Nach und nach sättigt sich die Flüssigkeit mit gelösten Eiweißverbindungen, die Ehlorpepsinwasserstoffsaure wird zersett, und hierdurch erreicht die ganze Thätigkeit ihr Ende 1).

Es ist nicht zu läugnen, diese Auffassung der Thatsachen ist die geistwollste, die am besten durchdachte, die vorliegt. Um so mehr ist es zu bedauern, daß Schmidt kein chlorpepsinwasserstoffsaures Salz dargestellt und analysirt hat.

Zur Bereitung des Pepsins zog Wasmann die Drüsenhaut des Schweinemagens mit Wasser aus, fällte die Flüssigkeit mit essigsaurem Blei und zerlegte das Pepsinblei durch Schweselwasserstoff. Dann wurde aus der siltrirten Lösung das Pepsin mit Altohol niedergeschlagen. Es ist ein der Annahme Schmidt's sehr günstiger Umstand, daß dieses Pepsin immer Säure zurüchält und Lackmus röthet. — Durch diese Darstellung wird sattsam erklärt, daß Frerichs in Wasmann's Pepsin auch Siweiß vorsand. Denn, wie Mulder richtig hervorhebt, auch das Siweiß wird aus der Bleiverbindung wieder in löslicher Form abgeschieden und durch die freie Essigsäure des essigsauren Bleis um so leichter in Lösung erhalten. — Weit bessehalb das Versahren von Frerichs, der (fünstlichen) Magensaft mit einer mäßigen Altoholmenge niederschlug, welche die Peptone löste und das Pepsin ungesöst ließ. Sest man zu viel Alfohol zu, dann gerinnen auch die im Magensaft gelösten Eiweißtörper.

Eine Frage, die sich und zunächst aufdrängt, ift biefe: welche Saure bedingt vorzugsweise die faure Beschaffenheit bes Magenfafts?

<sup>1)</sup> C. Schmibt, in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, S. 318-323.

Lehmann bat die Frage beantwortet, so daß fortan dieser Punkt durchaus gesichert ist. Im Magensaft von Hunden, die nur mit Knoschen gesüttert wurden, hat Lehmann Milchsäure nachgewiesen, durch Elementaranalyse sowohl wie durch eine Aequivalentsbestimmung an milchsaurer Talkerde.

So lange die Anwesenheit der Milchsäure im Magensaft nicht erwiesen war — und erwiesen wurde sie eben erst im Jahre 1847 durch Lehmann, — mußte man nach den Versuchen Prout's an Salzsäure im Magensaft glauben. Prout bestimmte das Chlor, welches der Magensaft in verschiedener Form enthält, in solgender Weise:

I. Ein Theil des Magensafts wurde zur Trodine verdampft, verbrannt und durch Fällung der gelösten Asche mit salpetersaurem Silber das Chlor bestimmt. Diese Shlormenge war an ein seuerbes ständiges Alfali gebunden.

II. Ein zweiter Theil des Magenfafts wurde mit Kali überfättigt, verdampft, verbrannt, mit Salpeterfäure gekocht und auf dieselbe Weise wie der erste Theil mit salpeterfaurem Silber behandelt. Dadurch wurde alles Chlor gefunden, welches überhaupt, frei oder gebunden, im Magenfast zugegen war.

III. Ein dritter Theil des Magensafts wurde mit einer Kalistauge von bekannter Sättigungscapacität genau gesättigt und aus der hierzu erforderlichen Menge des Kali's die freie Salzsäure berechnet. Indem nun Prout von der ganzen Chlormenge (II) die an ein seuersbeständiges Alkali gebundene (I) sammt der des freien Chlorwasserstöffs (III) abzog, erhielt er die Chlormenge, welche an Ammonium gebunden war und sich bei der Verbrennung des ersten Theils verflüchtigte 2).

Da die in I plus III gefundene Menge wirklich kleiner war als die in II erhaltene, so konnte Prout — angenommen daß keine ans dere freie Säure im Magensaft enthalten war — mit Recht auf Sals miak und daneben auf freie Salzsäure schließen.

Weil Prout bei seiner ersten Mittheilung nicht ausdrücklich anführte, daß er die Asche vor der Chlorbestimmung in II mit Salveterfäure fochte, machten ihm Leuret und Lassaigne den Sinwurf, der in II gefundene Niederschlag rühre nicht von Chlor, sondern von Chan-

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I. G. 97.

<sup>2)</sup> Bgl. Prout. The Annals of philosophy, new series Vol. XII, p. 407, 408, wo bie Frage mit meisterhafter Klarheit erörtert wird.

kalium her, das sich bei der Verbrennung des mit Kali übersättigten Rückstandes gebildet habe 1). Prout wies diesen Einwand einsach zurück durch die Angabe, daß er das Kochen mit Salpetersäure als geübter Chemiker nicht unterlassen habe 2) — und es ist unbegreislich, wie seitdem Thom son noch einmal auf diesen Sinwand zurücksommen konntes).

Wichtiger ist tropdem das Ergebniß der von Thom son angestellten Bersuche. Enthält der Magensaft wirklich freie Salzsäure, so muß dieselbe beim Destilliren im Wasserbad mit den Wasserdämpsen übergeshen. Thom son jedoch fand im Destillat des Magensafts von Shlor keine Spur. Erhist man über freiem Feuer, dann geht Salmiak über, und der Versuch ist nicht beweisend. Thom son bestimmte gleichsalls die Mengen des überhaupt im Magensaft vorhandenen Shlors.

- a) indem er einen Theil des Magensafts mit salpetersaurem Silber vollständig fällte und den Riederschlag mit Salpetersäure kochte;
- b) indem er einen zweiten Theil verdampfte, glühte und nun in gleicher Weise den Chlorgehalt bestimmte;
- c) durch das gleiche Berfahren wie in b, nachdem er jedoch zuvor die freie Saure des Magenfafts gefättigt hatte.

In gleichen Theilen 'gab

- a) . . . 2,00 Chlorwafferstoff,
- b) . . . . 1,84
- c) . . . . 2,04

Weil c mit a übereinstimmt, konnte nicht Salzsäure die Ursache ber sauren Beschaffenheit des Magensasts sein, und der Verlust in berklärt sich durch Verstücktigung des Salmiaks 4). Wäre nämlich in c Salzsäure durch das Kali gesättigt worden, dann hätte sich im Vergleich zu a wegen der Verstücktigung des Salmiaks ein Verlust an Chlor-wasserstoff ergeben müssen. Das Kali sättigte eine organische Säure, band aber bei der Verbrennung das Chlor des Salmiaks. Aus diesem Grunde konnte a mit e übereinstimmen. Demnach hat Thoms son in Prout's Versuchen keinen Fehler nachgewiesen, er erhielt jedoch auf anderem Wege ein entgegengesetzes Ergebniß.

<sup>1)</sup> Leuret et Lassaigne, Récherches physiologiques et chimiques pour servir à l'histoire de la digestion, Paris, 1825, p. 114.

<sup>2)</sup> Prout, a. a. D. S. 406.

<sup>3)</sup> Thomfon, in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LIV, G. 218.

<sup>4)</sup> Thomfon, ebenbafelbft G. 216, 217.

E. Schmidt hat zu einer Zeit, als er die Anwesenheit von Milchsäure im Magensaft noch bezweiseln konnte'), in solgender Weise die Annahme freier Salzsäure zu widerlegen gesucht. Er versette den Magensaft mit einer Menge salvetersauren Silbevornds, die nicht hinzeichte, um alles Shlor zu fällen. Der ausgewaschene Niederschlag löste sich zum Theil in Salvetersäure auf, es ging salvetersaures Silber durchs Filter. Bei der Annahme, daß der Magensaft seine andere freie Säure enthielt als Salzsäure, wäre dies nicht geschehen, da ja Shlorsilber in Salvetersäure unlöslich ist. Schmidt bezieht also das gelöste Silber auf Chlorpepsinwassertosssäure. Es muß allerdings neben Salzsäure eine andere Säure sich an dem Niederschlag des Silbers betheiligt haben. Allein die Möglichkeit, daß auch Salzsäure vorbanden war, wird durch jenen Bersuch nicht ausgeschlossen.

Bon anderer Seite hat man gegen Prout hervorgehoben, daß Chlorcalcium, Chlormagnesium, die im Magensaft vorhanden sind, durch Milchsäure beim Erhipen, ja selbst beim Berdunsten im lustleeren Raume zersett werden. Daher soll dann der Berlust an Chlor rühren, den Prout in seinem ersten Bersuche beobachtet habe. Allein Prout schließt auf die Menge der freien Salzsäure in der oben angeführten Abhandlung?) nicht aus dem Berlust in I, sondern aus der Kalimenge, die in III ersorderlich war, um die freie Säure zu sättigen. Und da Prout annahm, daß keine andere Säure als Chlorwasserstoff in den gewöhnlichen Fällen die saure Beschaffenheit des Magensaftes bedinge, so konnte er allerdings aus den gesundenen Mengen keinen Widerspruch gegen seine Annahme ableiten.

Zieht man nun, im Besite ber Kenntniß der Milchfäure im Magensaft, aus allen mitgetheilten Beobachtungen einen endgültigen Schluß, so ergiebt sich Volgendes.

Prout würde nur dann die Gegenwart von Chlorwasserstoffs fäure im Magensaft bewiesen haben, wenn keine Milchsäure in demsselben zugegen wäre. Für uns beweisen seine Zahlen die Anwesensheit von freiem Chlorwasserstoff nicht.

Aus Schmidt's Versuch geht hervor, daß, wenn auch freie Salzsäure im Magenfast vorhanden ware, doch jedenfalls noch eine

<sup>1)</sup> C. Schmibt, Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, S. 316, 318.

<sup>2)</sup> A. a. D. S. 407.

andere Saure zugegen sein muß, die mit Silbersalzen einen Niederschlag erzeugt. Durch Schmidt's Bersuch ist die Salzsaure nicht ausgeschlossen.

Nur Thom fon's Zahlen widerlegen die Annahme freier Salzfäure durchaus, obgleich seine Angabe, daß das Destillat des Magensafts feine freie Salzsäure enthalte, neuerdings von Lehmann nicht bestätigt ward.

Um so willkommener muß es sein, daß andere Forscher durch verschiedene Mittel die Abwesenheit der Salzfäure erhärtet haben. Nach Bernard und Barres wil wird nämlich filtrirter Magensaft durch Zusat verdünnnter Kleesäure deutlich getrübt, während gleichviel Kleesfäure in einer Kalklösung, die nur 1/1000 Salzsäure enthält, keinen Niederschlag von kleesaurem Kalk hervorbringt. Und während Salzsfäure in der Siedhiße Stärkmehl verändert, so daß letzteres durch Jodnicht gebläut wird, ersolgt diese Umwandlung beim Kochen des Stärkzmehls mit Magensaft nicht.

Da der Magensaft beim Berdampfen nach Dunglison und Lehmann in der That nicht bloß Waffer, fondern auch ziemlich viel Salgfäure verliert, da ferner Chlorcalcium und Chlormagnefium burch Milchfäure zerlegt werden, fo läßt fich die Entwicklung von Chlor aus Magensaft durch die Unwesenheit der Mildsfäure erklären. jedoch aus dem Magenfaft durch falpetersaures Gilber ein Stoff nie= bergeschlagen, der fich in Salveterfaure auflöft. Milchsaures Silber fann Diefen Theil des Niederschlags nicht bilden, weil es in Baffer Kolglich bleibt ber Unnahme Schmidt's, daß neben Milchfäure Chlorpepfinmafferstoff im Magenfaft vorhanden fei, noch immer Raum; ja man muß weiter geben, diese Unnahme ift bisber burch feine Thatsache entschieden widerlegt, und da fie in jenem Niederschlag eine Erscheinung erflären fann, welche burch die Milchfaure allein nicht erflärt wird, so ift es fogar mahrscheinlich, daß neben der Milchfäure Chlorpepsinwasserstofffaure zugegen fei. Ein Theil des Chlors, das sich beim Berdampfen des Magensafts entwickelt, mußte bemnach von diefer gepaarten Saure herrühren. Nur an Ginem Punfte findet fich Schmidt im Widerspruch mit den neueren Forschungen, nämlich in der Angabe, daß sich beim Rochen das Pepsin in Flocken ausscheide. Da sich inbeß Schmidt auf Basmann beruft, fo liegt wohl nur die Berwechslung mit Eiweiß vor.

Behört nun auch die Salgfäure nicht ju den Bestandtheilen,

welche im freien Zustande von den Magendrüsen abgesondert werden, so kann sie doch im Magensaft zufällig entstehen, einmal aus dem Shlorzcalcium und dem Shlormagnesium des Magensaftes selbst, sodann durch diese Shlorverbindungen, die mit der Nahrung zugeführt werden. Ja zur Zersehung des Shlormagnesiums ist nach Mulder, wie oben mehrsach erwähnt wurde, nicht einmal die Milchsäure nothwendig.

Blondlot schrieb die saure Beschaffenheit des Magensafts saurem phosphorsaurem Kalk zu, mit Unrecht, weil Magensaft Kreide löst.

Daß neben Milchfäure aus den Nahrungsstoffen bisweilen schon im Magen Butterfäure und Essigfäure gebildet werden können, erklärt sich nach den bekannten Umsetzungen der stärkmehlartigen Nahrungstoffe (und des Alkohols) von selbst.

Fassen wir alles, was wir über die freie Säure des Magensatts wissen, in wenig Worte zusammen, so ist in dieser Absonderung die Milchfäure gewiß, Shlorpepsinwasserstoffsäure wahrscheinlich, Salzsäure möglich, während Buttersäure und Essigsäure zufällig sind. Im Masgensaft der Hühner wollten Trevir anus und Brugnatelli Fluorwasserstoff gefunden haben. Es ist jedoch weder Tiedemann und Gmelin bei Enten, noch Lehmann bei Gänsen gelungen, diese Ansgabe zu bestätigen 1).

Die neueren Forscher berichten einstimmig, daß Ehlornatrium unter den Mineralbestandtheilen des Magensafts vorherrscht. An das Chlornatrium schließen sich hauptfächlich andere Chlorverbindungen, Chlorfalium, Chlorcalcium, Chlormagnesium und Eisenchlorür (Berzesliuß, Lehmann), endlich phosphorsaurer Kalf, phosphorsaure Bitztererde und Spuren von Mangan.

Eine geringe Menge von schwefelsaurem und Spuren von zweis basisch phosphorsaurem Alfali fand Frerich's in der Asche. Im Masgensaft selbst sehlen nach Lehmann schwefelsaure und phosphorsaure Alfalien.

Ueber die Entwicklung des Pepfins läßt sich nichts fagen, da die Constitution dieses Körpers noch viel weniger bekannt ist als die seiner Mutterkörper, der eiweißartigen Verbindungen des Bluts. Daß aber das Pepsin wirklich auf diese zurückgeführt werden muß, läßt sich

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 440.

nach den Eigenschaften und nach dem Stickstoff= und Schwefelgehalt nicht bezweifeln.

Wenn die oben ausgesprochene Vermuthung richtig ist, daß Milch- fäure zu den Bestandtheilen des Bluts gehört, obgleich dieselbe weder von En derlin, noch von mir oder Schloß berger gefunden werben konnte, so wird man annehmen dürsen, daß diese Säure unversändert aus den Haargefäßen in die Labdrüsen hinübertritt.

Die Berhältnisse der einzelnen Bestandtheile des Magenfafts ers geben sich, so weit sie erforscht sind, aus folgenden Zahlen:

| In 100 Theilen                | Magensaft ei=<br>nes Pferdes. | Magensaft ei=<br>nes Pferdes. | Magenfaft eines<br>Hundes.<br>Frerichs.                 |
|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|---|
| Organische Materie.           | 1,05                          | 0,90                          | 0,72  |
| Alfoholextract Lösliche Salze | 0,50                          | 0,08<br>0,64                  | -   |
| Unlösliche Salze .            | 0,05                          | 0,08                          | 0,43  |
|                               | ,                             |                               | $\left\{\begin{array}{c} 0,4\\ 98,8 \end{array}\right.$ |

Rochfalz, Alkalisalze, Zuder vermehren die Absonderung des Ma= genfafts.

Lehmann hat bei einem Hunde, dem er eine Rochfalzlöfung in die Droffelader eingesprift hatte, eine Zunahme des Kochfalzes im Magenfaft beobachtet 1).

# Die Galle.

# §. 8.

Durch die vereinten Untersuchungen von L. Gmelin, Berzelins und Mulder auf der einen, von Liebig und seinen Schülern auf der anderen Seite, namentlich aber durch die ausgezeichneten Arbeiten Strecker's ist die Kenntniß der Galle in diesem Augenblicke weiter vorgeschritten als die von irgend einer anderen Absonderung 2).

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 443.

<sup>2)</sup> Bgl. Streder's Auffage in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXV, LXVII, LXX.

In der Ochsengalle, die den meisten Forschungen als Muster gebient hat, sind nach Strecker zwei stickstoffhaltige Säuren enthalten, von denen die eine, die Cholsäure oder Gallenfäure schweselsrei ist, die andere Schwesel enthält und Choleinfäure oder geschweselte Gallenfäure heißt. Diese Säuren sind in der Galle an Natron oder an Kali gebunden.

Der Cholfaure, die als solche mit ihren wichtigeren Eigenschaften schon Gmelin fannte, gehört nach Strecker's Analysen die Formel NC<sup>52</sup>H<sup>42</sup>O<sup>11</sup> + HO. Es läßt sich dieselbe in feinen Nadeln frystallisiren, die durch ihren bittersüßen Geschmack ausgezeichnet sind.

Von kaltem Wasser wird die Cholsäure nur wenig leichter gelöst als der Gyps, von heißem Wasser reichlicher, am leichtesten aber von Weingeist. In Aether ist die Sholsäure schwer löslich. Aus der alstoholischen Lösung scheidet sie sich beim Verdunsten harzig, aus der mit Wasser versetzen weingeistigen Lösung krystallinisch ab. Aus ihrer wässerigen Lösung wird die freie, das Lackmuspapier stark röthende Säure weder durch essigsaures Bleiornd, noch durch Sublimat oder salpetersaures Silberornd gefällt.

Um die Cholfaure zu bereiten, wird nach Streder die Galle getrodnet und mit möglichst wenig Alfohol ausgezogen. Die alfoho= lische Lösung versett man allmälig mit Aether, worauf sich ein harziger Niederschlag absetzt und die Flüssigkeit nach und nach entfärbt Diefe gießt man ab, fügt aufs Neue Mether zu, der die Rluffigkeit mildig trübt. Rach einiger Zeit bilben fich in der harzigen Maffe fternformige Kryftallgruppen, die mit ätherhaltigem Alfohol gewaschen werden. Die so gewonnenen Arnstalle find ein Gemenge von cholfaurem Natron und cholfaurem Kali. Man überträgt deshalb die Saure an Bleiornd, indem man jene Salze in Baffer loft und durch bafifch effigfaures Bleiornd niederschlägt. Das cholfaure Blei gerfett man durch kohlenfaures Natron, das cholfaure Natron kruftallifirt man, indem man daffelbe in Alfohol löft und die Löfung imit Mether verfett, um endlich Die mafferige Cofung des gereinigten cholfauren Natrons mit verdünnter Schwefelfaure zu gerfeten. Dann icheidet sich die Cholsaure frystallinisch aus und braucht nur durch Auswaschen mit kaltem und nachheriges Umkrystallisiren aus kochendem Baffer völlig gereinigt zu werden 1).

<sup>1)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXV, S. 7-10.

Die geschwefelte Gallensäure ober die Choleinsäure,  $NC^{5\,2}$   $H^{45}$   $O^{14}$   $S^2$  nach Streder, konnte nicht völlig rein dargestellt werden. Borläufig aber weiß man, daß sie weniger stark sauer und in Wasser leichter löslich ist als die Cholsäure.

Annähernd rein gewinnt man die Choleinfäure, wenn man aus der Galle die mittelst neutralen essigfauren Bleioryds aus den Salzen fällbare Cholsäure entsernt. Dann erhält man durch basisch essigfaures Blei einen Niederschlag, der aus cholsaurem und choleinsaurem Blei besteht. Diesen zerset man durch sohlensaures Natron, das getrocknete Natronsalz löst man in Altohol und aus dieser Lösung wird durch Aether zuerst das choleinsaure Natron ziemlich rein gefällt. Ein Theil der verunreinigenden Cholsäure kann jett noch entsernt werden, indem man die in Wasser gelöste Salzmasse mit salpetersaurem Silberoryd versetz, durch welches Cholsäure niedergeschlagen wird. Endlich fällt man die siltrirte Lösung noch einmal mit basisch essigsaurem Bleioryd, zerlegt den Niederschlag mit Schweselwassertoff und trockenet die Flüssigfeit im lustleeren Raum. Jedoch auch nach diesem Berzsahren ist die Sholeinsäure immer mit Cholsäure verunreinigt.

Sholsaure und choleinsaure Alfalien, das sind die wesentlichen Bestandtheile der Galle. Diese Alfalisalze sind, wie aus der bisherisgen Beschreibung hervorgeht, löslich in Wasser und in Alfohol, dagesen unlöslich in Aether. Der Geschmack der choleinsauren Alfalien ift sehr süß und hintennach bitter.

Die Cholfäure wird aus ihren Alfalisalzen durch Säuren harzig gefällt, die Choleinsäure nicht; dagegen werden beide durch starke Alsfaliaugen oder auch durch kohlensaure Alfalisalze aus ihren wässerigen Lösungen niedergeschlagen. Deutrales essigsaures Bleioryd und in der Kälte salvetersaures Silberoryd schlagen die cholsauren Salze nieder, die choleinsauren nicht; die letzteren erzeugen jedoch mit basisch essigsaurem Bleioryd einen pslasterartigen Niederschlag, der in kochendem Wasser, leichter in kochendem Alkohol und, was besonders wichtig ist, auch von einem Ueberschuß des Prüfungsmittels und von essigsauren Salzen gelöst wird (Strecker). Salze des Kalks, des Talks oder des Baryts erzeugen weder in cholsauren, noch in choleinsauren Salzen eine Källung.

<sup>1)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXV, S. 20. und Bb. LXVII, S. 46.

### S. 9.

Wenn auch sonst alle diejenigen künstlich erzeugten Zersetungsprodukte, die nicht im Thierkörper selbst vorkommen, außerhalb des Bereichs dieses Buchs liegen, so müßen dagegen die von Strecker in ein so glänzendes Licht gestellten Zersetungsprodukte der beiden Gallenfäuren hier um so mehr in Betracht kommen, weil sie sich nicht nur theilweise in dem Darmkanal aus der Galle bilden, sondern namentlich deshalb, weil sie erst die Constitution der Gallenfäuren verständlich machen.

Die Cholsäure zerfällt nämlich, wenn sie mit Alkalien oder mit Barntwasser gekocht wird, in eine stickstofffreie Säure, welche Strecker Cholalsäure genannt hat, und in einen indisserenten oder höchst schwach basischen, stickstoffhaltigen Körper den Leimzucker (Glycin, Glycocoll), den man schon früher aus der Behandlung des Knochenleims mit äßenden Alkalien oder starken Mineralsäuren hervorgehen sah.

Strecker ertheilt nach seinen Analysen der Cholalfäure die Formel  $C^{48}$   $H^{39}$   $O^9$  + HO. Die Arystalle bilden Tetraeder oder Quasbratoktaeder.

In kaltem Wasser ist die Cholalfäure sehr schwer löslich und sogar in kochendem Wasser nur etwa halb so löslich wie der Gyps in kaltem. Dagegen wird sie leicht gelöst in Alkohol und in Aether. Die Lösungen schwecken stark bitter und zugleich ein wenig süß, ebenso die Salze. Cholalsaure Alkalien und cholalsaurer Baryt sind in Wasser löslich, während der Alkohol alle sholalsaure Salze aussöft.

Man bereitet die Cholalfäure aus dem harzigen Niederschlag, der durch Aether in der alkoholischen Gallenlösung erzeugt wird. Der Niederschlag wird mit Kali 24—36 Stunden gekocht. Dann scheidet sich das Kalisalz krystallinisch aus und dieses Salz wird mittelst Chlors wasserstoffsäure zerlegt. Auf den Zusaß einer geringen Aethermenge wird die harzig ausgeschiedene Säure krystallinisch, so daß sie mit Wasser gewaschen und durch Krystallisation aus Alkohol gereinigt werden kann.

Die Mutterlauge, aus welcher das cholalfaure Kali sich abschied, enthält, wie Strecker gelehrt hat, Leimzucker, der nach den Analysen von Laurent, Mulder und Horsford durch die Formel  $NC^4$  H O4 bezeichnet wird und in farblosen rhombischen Prismen krystallistet.

Leimzucker schmeckt etwa so süß wie der Traubenzucker, löst sich leicht in Wasser, wenig in kalkem, reichlicher dagegen in heißem Weinzeist, sehr schwer in absolutem Alkohol und gar nicht in Aether. In Mineralsäuren und in nicht zu starken Lösungen der Alkalien wird er gelöst. Mit Kali und schweselsaurem Aupferornd erzeugt er eine lassurblaue Lösung, beim Erhißen wird jedoch das Aupferornd nicht resducirt. Wenn man Leimzucker in Kalilauge kocht, dann wird die Flüssigkeit seuerroth, es entweicht Ammoniak, und bei länger sortgesetztem Erhißen geht die Farbe wieder verloren.

Aus der mit Barytwasser gekochten Cholsäure gewann Strecker den Leinzucker in solgender Weise. Der cholalsaure Baryt, der sich beim Kochen gebildet hatte, wurde durch Salzsäure zersetzt, die Flüsssigkeit vom harzigen Niederschlag absiltrirt und aus jener durch Schwestelsäure der Baryt, die Schweselsäure und die Salzsäure durch Bleisorndhydrat entsernt. Nach Abscheidung des Bleis durch Schweselwasse sersten in der durch Abdampsen verdichteten Flüssigfeit süße, prismatische Krystalle von Leinzucker.

Während also die schweselfreie Gallensäure beim Kochen mit Alkalien oder mit Barnt in Sholalsäure und in den schweselfreien Leimz zucker zerfällt, wird nach Strecker's schöner Entdeckung die geschwefelte Gallensäure oder die Choleinsäure bei derselben Behandlung zerlegt in Sholalsäure und in das von L. Gmelin entdeckte Taurin, in welchem Redtenbacher einen reichlichen Schweselgehalt fennen lehrte. Nach den Analysen des letztgenannten Shemisers entspricht die Zusammensetzung des Taurins der Formel NC4 H7 06 S2.

Das Taurin frystallisirt in geraden rhombischen Prismen, die viers oder sechsseitig zugespitzt sind. Es löst sich leicht in Wasser, schwer in Weingeist, gar nicht in Alfohol oder Aether und besitzt wesder saure, noch basische Eigenschaften. In starken Mineralfäuren wird es, ohne sich mit denselben zu verbinden, unverändert gelöst und aus der wässerigen Lösung durch kein Metallsalz niedergeschlagen.

Aus der Mutterlange des mit Barytwasser gekochten harzigen Niederschlags, den Aether in der in Alkohol gelösten Galle erzeugte, läßt sich das Taurin bereiten. Wie bei der Darstellung des Leimzu= ders wird nämlich durch Salzsäure die Cholalsäure abgeschieden, der Baryt durch Schweselsäure, Schwefelsäure und Salzsäure durch Bleis prodhydrat, Blei durch Schweselwasserstoff. Nach dem Eindampsen krystallisiren Taurin und Leimzucker aus der Flüssigseit. Da nun

falzfäurehaltiger Weingeist den Leimzucker leicht, Taurin dagegen schwer auslöst, so läßt sich der Leimzucker durch dieses Mittel wegwaschen. Das Taurin wird durch Krystallisation gereinigt').

Vergleicht man nun die Formel der Cholsäure mit den Außdrücken, welche der Cholalfäure und dem Leimzucker gehören, dann findet man, daß sich die Summe der Cholalfäure und des Leimzuckers nur durch Wenigergehalt zweier Aequivalente Wasser von der Cholfäure unterscheidet:

Sholfäure Sholalfäure Leimzuder. 
$$NC^{52} H^{43} O^{12} = C^{48} H^{40} O^{10} + NC^{4} H^{5} O^{4} - 2HO.$$

Diese Betrachtungsweise hat Strecker auf die Choleinsäure, die, wie oben mitgetheilt wurde, bisher nicht rein gewonnen, also auch nicht analysirt werden konnte, und auf deren Zersetzungsprodukte übertragen. Das heißt, er hat die Formel der Choleinsäure abgeleitet aus den Formeln der Cholalsäure und des Taurins, von deren Summe er zwei Uequivalente Wasser abzog:

Sholeinfäure. Sholalfäure. Taurin. 
$$NC^{52} H^{45} O^{14} S^2 = C^{48} H^{40} O^{10} + NC^4 H^7 O^6 S^2 - 2HO$$
.

Mehre Analysen, die Streder und früher schon Mulder mit Gemengen von cholsauren und choleinsauren Salzen ausgeführt haben, lassen diese Auffassung, die sich unmittelbar aus den genau bekannten Zersehungsprodukten ergiebt, als völlig gerechtsertigt erscheinen.

Wenn man die Gallenfäuren mit Säuren kocht, dann entstehen dieselben in Wasser löslichen Körper, wie bei der Behandlung mit Alfalien, statt der Cholalfäure jedoch die harzige Choloidinsäure und bei längerem Kochen Dyslysin. So spaltet sich denn die Cholsäure in Choloidinsäure und Leimzucker, die Choleinsäure in Choloidinsäure und Taurin.

Die Choloidinfäure, welche schon Demarcan kannte, ist nach Strecker in den Salzen isomer der Cholassäure, von dieser aber verschieden insofern sie im freien Zustande ebensowohl wie in den Salzen durch die Formel C<sup>48</sup> H<sup>39</sup> O<sup>39</sup> ausgedrückt wird. Sie ist weiß, formlos, harzig und läßt sich zu Pulver zerreiben.

<sup>1)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXVII, S. 32.

In Wasser und in Aether ist die Choloidinsaure wenig löslich, leicht dagegen in Altohol, aus welchem sie durch Wasser sowohl, wie durch Aether ansangs milchig, dann harzig gefällt wird.

Choloidinsaure Alkalien sind löslich in Wasser und in Alkohol, nicht in Aether; die Salze der Erden und Metalloxyde lösen sich nicht in Wasser, wohl aber in Alkohol. Der Geschmack der choloidinsauren Verbindungen ist rein bitter ohne süßen oder süßlichen Nachgesschmack.

Beim längeren Kochen mit Säuren verwandelt sich die Choloibinfäure — also auch ihre Mutterförper, die Cholsäure und die Choleinsäure, — in Dyslysin, dem Mulder die Formel C<sup>50</sup> H<sup>36</sup> O<sup>6</sup>, Strecker C<sup>48</sup> H<sup>36</sup> O<sup>6</sup> beilegt.

Dyslysin ist in Wasser, Alfohol, Säuren und Alfalien unlöslich, löslich dagegen in Aether. Wenn man es mit Kali schmelzt oder in einer alfoholischen Kalilösung focht, dann verwandelt sich das Dyslysin unter Aufnahme von Wasser rückwärts in Choloidinfäure und nach den Beobachtungen von Berzelius und Mulder nachher in Cholalfäure.

Zur Darstellung der Choloidinsäure wird der durch Aether aus alkoholischer Gallelösung gewonnene harzige Niederschlag einige Stunden lang mit Salzsäure gekocht. Die harzige Masse wird in Alkohol gelöst und durch Aether gefällt, was man zur vollkommenen Reinigung wiederholen kann. — Dyslysin gewinnt man, indem man das Kochen mit der Säure länger fortsetzt, die harzige Masse mit Wasser und Alkohol wäscht, darauf in Aether löst und mit Alkohol fällt.

Alle beschriebene Gallensäuren, Cholfäure und Choleinsäure, Cho-lalfäure und Choloidinsäure besitzen die von Pettenkofer entdeckte Eigenschaft, daß sie in starker Schweselsäure gelöst und mit einigen Tropfen Zuckerwasser versetzt erst kirschroth, dann purpurroth und zuletzt beim Stehen an der Luft purpurviolett werden. Obgleich diese Eigenschaft nach der wichtigen Beobachtung von M. S. Schulte nicht außschließlich den Säuren der Galle zukommt, sondern auch den eiweißartigen Stoffen, den Horngebilden, den Knorpelzellen der wahren Knorpel und sogar dem Elain, so ist doch die Farbe bei den letztgenannten Stoffen minder rein, und namentlich die Röthung habe ich minder schön beobachtet. Es tritt indeß die Farbe bei der Oberhaut und den Rägeln z. B. immerhin so deutlich und schön auf, daß durch

jene Mittheilungen Schulte's die Pettenkofer'sche Prüfung auf Gallenbestandtheile an Werth nicht wenig eingebüßt hat.

Ban den Broef hat zuerst mit großer Genauigkeit dargethan, daß die Galle auch ohne Zusat von Zucker mit starker Schweselsäure behandelt beim vorsichtigen Eintröpfeln von Wasser und fleißigem Umzühren die purpurviolette Farbe annimmt. Ich kann diese Angabe nach sehr häusigen Beobachtungen und als Zeuge der van den Broek'schen Versuche bestätigen. Der Versuch erfordert jedoch große Behutsamkeit. Auch hier muß also hervorgehoben werden, daß die Farbe mit Zucker leichter entsteht als ohne Anwendung desselben; um aber Zucker zu erkennen, besitzt die Probe mit Galle gar keinen Werth. Ueberdies weiß man, daß der Zucker durch Essigfäure ersetzt werden kann?), obgleich nach Strecker nicht durch reine Essigfäure3).

In neuester Zeit hat van den Broek in der Galle von Kaninchen und in der Galle eines Hundes Zucker gefunden, er vermiste denselben jedoch bei anderen Kaninchen und in der Galle zweier Dchfen<sup>4</sup>). Vielleicht ist aber doch das Austreten der Pettenkofer'schen Farbe mit bloser Galle und Schwefelsäure durch diesen möglichen Zuckergehalt der Galle zu erklären. Jedenfalls kann man nicht läugnen, daß die Pettenkofer'sche Probe ohne Zucker bei der einen Galle besser gelingt als bei der anderen.

# §. 10.

Durch den Umstand, daß choleinsaures Bleioryd in Wasser nicht ganz unlöslich ist, zumal wenn das Wasser essigsaure Alkalisalze oder Bleiessig im Ueberschuß enthält, wird es erklärt, weshalb man durch neutrales und basisch essigsaures Blei die Gallensäure nicht vollständig fällen kann 5). Man braucht nur das Blei durch Schweselwasserstoff

<sup>1)</sup> Ban ben Brock, in ben hollanbischen Beiträgen von van Deen, Donbere und Moleschott, Bb. I, S. 182, 183.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 128.

<sup>3)</sup> Streder, in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXVII, S. 48.

<sup>4)</sup> Van den Broek in Nederlandsch lancet. VI, p. 105-109.

<sup>5)</sup> Strecker, in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXV, S. 3 u. folg.

zu entfernen und die Flüssigkeit etwas einzudampfen, um durch basisch essigaures Bleioryd aufs Neue einen Niederschlag zu erhalten.

Berzelius nahm in dem Theil der Galle, der durch die Bleisfalze nicht gefällt wird, einen indifferenten Gallenstoff, das Bilin an, welches sich vor allen Dingen durch seine leichte Zersetbarkeit auszeichenen sollte. Das Bilin ist nach Berzelius und Mulder der Mutzterkörver der harzigen Gallensäuren 1).

Streder hat diese abweichende Auffassung vollständig erklärt, indem er nachwies, daß eben nicht alle Choleinsäure durch basisch effigsaures Blei niedergeschlagen wird. Wenn man aus der Lösung, aus welcher die Bleiniederschläge entfernt wurden, das Blei durch Schwefelwasserstoff abscheidet und eindampst, dann hat man nur die sibriggebliebene Choleinsäure wieder fällbar gemacht.

Das Bilin von Berzelius und Mulder ist nichts als ein Gemenge von choleinfaurem und cholfaurem Alkali.

Rach Berzelins und Mulder sollte sich das stickstoffs und schwefelhaltige Bilin schon in der Gallenblase in Cholinsäure und Fellinsäure zersetzen, diese Säuren aber mit Bilin gepaarte Säuren, Bislicholinsäure und Bilisellinsäure bilden. Auch die zwei letztgenannten Berbindungen sind Gemenge von Cholsäure und Choleinsäure. Die Fellinsäure von Berzelins ist Choloidinsäure, die Cholinsäure ein Gesmenge von Choloidinsäure und Dyslysin<sup>2</sup>).

Strecker's Cholalfäure ist von De marcan schon früher als Cholfäure beschrieben worden; auch Berzelius und Mulder behielzten diesen Ramen bei. Da Gmelin zuerst die schweselsreie, stickstosszehnlige Gallensäure beschrieben und Cholsäure genannt hat, so ist von Strecker ganz mit Recht der Verbindung NC<sup>52</sup> H<sup>43</sup> O<sup>12</sup> auch jetzt der Name Cholsäure ertheilt. Abgesehen davon, daß nur derjenige, der einen Körper zuerst richtig beschreibt, das volle Recht hat, denselzben zu tausen, sollte man die ursprünglichen Namen schon deshalb geztreulich und dankbar sortsühren, weil dadurch der unseligsten Verwirzung vorgebeugt wird. Deshalb scheinen mir auch die von Lehmann

<sup>1)</sup> Wgl. Mulber in ben hollandischen Beiträgen von van Deen, Donbers und Moleschott, Bb. I, S. 146 und folg.

<sup>2)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXVII, S. 27.

vorgeschlagenen Namen: Glykocholfäure für die mit Leimzucker gepaarte und Taurocholfäure für die mit Taurin gepaarte Cholalfäure keine Empfehlung zu verdienen.

So ist denn durch die vorzügliche Arbeit von Strecker Klarsheit in eine Frage gekommen, über die noch vor Aurzem ein unentwirrbarer Streit zu herrschen schien. Denn das ist gerade das beste Berdienst in Strecker's Untersuchungen, daß er, auf die Arbeit seiner großen Vorgänger billige Rücksicht nehmend, die abweichenden Auffassungen erklärt und zugleich durch die wichtigsten Beobachtungen die Wissenschaft bereichert hat.

### S. 11.

Außer den Salzen der Cholfäure und der Choleinfäure enthält die frische Galle zwei Farbstoffe, einen braunen, den Berzelius Cholepprehin, Simon Biliphäin nannte, und einen grünen, das Biliverdin von Berzelius.

Die Zusammensetzung dieser Farbstoffe ist noch nicht hinlänglich erforscht; Scherer und Hein haben jedoch nachgewiesen, daß beide Stickftoff enthalten 1).

In Wasser ist sowohl das Gallenbraun wie das Gallengrun unlöslich, dagegen wird das erstere leicht in Alfohol und schwer in Aether, das letztere wenig in Alsohol und reichlich in Aether gelöst. Der Aether wird durch das Gallengrun geröthet.

Das Gallenbraun ist nach Hein nur wenig löslich in Ammoniak, in Kali sowohl in der Kälte, wie in der Wärme, anfangs mit
brauner, später mit grüner Farbe. In der alkalischen Lösung erzeugt
Salzfäure einen grünen Niederschlag. Gallenbraun ist nach der Entdeckung Gmelin's der Körper, welcher die eigenthümliche Beränderung bedingt, welche frische Galle auf den Zusat von Salpetersäure
erleidet. Das Cholepyrrhin wird nämlich durch Salpetersäure, namentlich wenn man diese nach Brücke's Borschrift mit einigen Tropsen starker Schweselsäure versetzt hat, erst grün, dann für einen
Augenblick blan, darauf violett, allmälig roth und zusetzt bräunlich gelb.

<sup>1)</sup> Bein in bem Journal fur praftifche Chemie, Bb. XL, S. 47 u. folg.

Gallengrün giebt nach hein mit Ammoniat und mit Kali grüne Lösungen; ebenso wird es in Schwefelsäure oder Salzsäure mit grüsner Farbe gelöst. Salpetersäure erzeugt am Gallengrün nicht die beim Gallenbraun beschriebene Farbenveränderung.

Nach Bramson und Lehmann 1) ist der braune Farbstoff in der Galle an Natron oder an Kalf gebunden. Der Cholepprehinkalk ist unlöslich in Wasser, Alfohol und Aether; in der Galle ist diese Berbindung in choleinsaurem Natron gelöst.

In der Regel wird das Gallenbraun aus Gallensteinen dargestellt, indem man dieselben mit Wasser und Aether auswäscht. Allein auf diese Weise erhält man nach Bramson den in Alfohol unlöslichen Sholepprehinfalt. Manche Gallensteine scheinen jedoch das Gallenbraun in löslicher Form zu enthalten. Denn Hein bereitete sich aus Gallensteinen eine alkoholische Lösung, deren Rückstand an siedendes Aepammoniak das Gallengrün abgab, während das Gallenbraun ungelöst zurückblieb.

Wenn man den alkoholischen Auszug der Ochsengalle mit Chlorbarnum fällt, den gewaschenen Niederschlag durch Salzsäure zerlegt, mit Wasser und vorsichtig mit Aether auswäscht, dann erhält man nach Berzelius gereinigtes Biliverdin. Berzelius schrieb seinem Biliverdin alle Eigenschaften des Blattgrüns zu und erklärte dasselbe für ein Umwandlungsprodukt des Cholepprehins 2).

Einen dritten Farbstoff, der sich in Alkohol löst und aus diesem in rothgelben Arnstallen ausgeschieden wird, hat Berzelius als Bilisulvin beschrieben.

Die Fette der Galle sind, wie Strecker bewiesen hat, immer neutral; die Galle enthält Elain und Margarin, aber keine Seisen 3). Diese neutralen Fette und ebenso das Cholesterin, das zu den regelsmäßigen Bestandtheilen der Galle gehört, sind in der choleinsauren Salzlösung der Galle gelöst (Strecker).

Unter den anorganischen Bestandtheilen der Galle herrscht ebenso wie im Magensaft das Rochsalz vor. Außerdem enthält jedoch die

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 60.

<sup>2)</sup> Bgl. Bergelius in And. Wagner's Sanbwörterbuch, Bb. I, S. 522.

<sup>3)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXVII, S. 45.

Galle. 441

Galle in geringer Menge auch phosphorsaure und kohlensaure Alkalisalze, denen sie ihre schwach alkalische Reaction verdankt. Ich habe schon oben in der Lehre von der Berdanung bemerkt, daß ich nach meinen Bevbachtungen die schwach alkalische Beschaffenheit der Galle mit Mulder 1), Hasswetz) und vielen anderen Forschern verztheidigen muß.

Phosphorsaure Erden sind in der Galle spärlich vertreten; die Gallensäuren sind jedoch nach Strecker nicht bloß an Nastron und Kali, sondern auch an Ammoniaf und Bittererde gebuns den 3).

Die Frage, ob die Galle schwefelsaure Salze enthält, ist nicht entschieden. Während Buchner der Jüngere und Lehmann die Gegenwart schwefelsaurer Salze bestimmt läugnen, wurden dieselben von Mulder 4) und von Strecker 5) mit ausdrücklicher Berwahzrung gegen eine Berwechslung mit dem Schwefel der Choleinsäure angegeben.

Eisen und Rieselerde sind in der Galle vertreten. Die übrigen Metalle, die in das Blut übergehen können, werden vorzugsweise mit der Galle abgesondert, so das Mangan nach Weidenbusch, das Rupfer, das sowohl beim Rind, wie beim Menschen in der Galle gefunden wurde, nach Bertozzi, Heller, von Gorup-Besarez, Bramson, Oriila.

### §. 12.

Daß die Mengenverhältnisse der einzelnen Gallenbestandtheile wenig untersucht sind, rührt offenbar daher, daß bis vor Kurzem so große Widersprüche über die Art der Stoffe sich in der Wissenschaft behaupten konnten. Die älteren von Berzelius gegebenen Zahlen

<sup>1)</sup> Mulder, Scheikundige onderzoekingen, Deel IV, p. 128.

<sup>2)</sup> Blafimes in ber Brager Bierteljahrofchrift, Bb. IV, G. 33.

<sup>3)</sup> Strecker in ben Annalen von Liebig und Wöhler, Bb. LXVII, S. 42.

<sup>4)</sup> Mulber in ben holl. Beiträgen von van Deen, Donbers und Moles fcott, Bb. I, S. 149.

<sup>5)</sup> Streder in den Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXIII, S. 340.

veranschaulichen indeß einigermaassen die Menge der Hauptkörper; sie beziehen sich auf hundert Theile Ochsengalle:

| "Gallenstoff"                                 | ٠ |    | 8,00   |
|---|---|----|--------|
| Schleim                                       |   |    | 0,30   |
| Alfali, das mit dem Gallenstoff verbunden     | w | ar | 0,41   |
| Rochfalz, milchf. Alfali (?), Ertractivstoffe |   |    | 0,74   |
| Phosphors. Natron, phosphors. Kalk            |   |    | 0,11   |
| Waffer  |   |    | 90,44. |

Von Gorup-Befanez fand in 100 Theilen der Galle eines zwölfjährigen Anaben 17,19, in 100 Theilen der Galle eines Greifes 9,13 fester Bestandtheile.

Nach der Analyse von Weidenbusch 1) besitt die Asche der Ochsengalle folgende Zusammensetzung:

# In 100 Theilen Asche

| Chlorkalium         |   | 27,70 |
|---------------------|---|-------|
| Rali                | ٠ | 4,80  |
| Natron              |   | 36,73 |
| Ralf                | ٠ | 1,43  |
| Bittererde          |   | 0,53  |
| Eisenoryd           |   | 0,23  |
| Manganoryd = Drydul |   | 0,12  |
| Phosphorsäure       |   | 10,45 |
| Schwefelfäure       |   | 6,39  |
| Roblenfänre         |   | 11,26 |
| Rieselfäure         |   | 0,36. |
|                     |   | ,     |

Nach Frerichs enthält die Menschengalle von 0,20 bis 0,25 Procent Kochsalz, nach Theyer und Schlosser die Rindsgalle sogar 3,56 Procent.

# §. 13.

Wenn man sich an die Zusammensetzung der Gallenfäure und der geschweselten Gallenfäure hält, um die Entwicklung derselben zu be-

<sup>1)</sup> Erdmann und Marchand, Journal Bo. XLVIII, S. 58.

urtheilen, so ergiebt sich aus dem Stickftoffgehalt beider und aus dem Schwefelgehalt der letteren, daß die Eiweißstoffe des Bluts nothwendiger Weise an der Bildung jener wesentlichsten Gallenstoffe betheiligt sind.

Andererseits sieht man aus dem hohen Koblenstoff und Wasserstoffgehalt im Vergleich zum Sauerstoff wie zum Sticktoff, daß außer den Eiweißförpern Verbindungen, die reich sind an Kobslenstoff und Wasserstoff, zur Entwicklung der Gallensäuren ersordert werden. Die eiweißartigen Stoffe des Bluts müssen sich verdinden mit Körpern, die im Stande sind die Aequivalent-Zahlen des Stickstoffs und des Sauerstoffs so viel herabzudrücken, wie dies in den Erzeugnissen der Verbindung, in den Gallensäuren, wirklich geschehen ist. Vergleichen wir, um dies zu veranschaulichen, nur das Verhältniß, in welchem Stickstoff, Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff durchschnittlich in den Eiweißtörpern vertreten sind,

 $$\rm N^5~C^{40}~H^{30}~O^{12}\,,$$  mit der Cholfäure . N  $\rm C^{52}~H^{43}~O^{12}$  und mit der Choleinfäure N  $\rm C^{52}~H^{45}~O^{14}~S^2.$ 

Damit die geschwefelte Gallenfäure erzeugt werde, ist es unumgänglich nothwendig, daß nicht nur der Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff, sondern namentlich auch der Gehalt an Schwefel in den eiweißartigen Berbindungen sich erhöhe.

Wenn wir uns nun im Blut nach Stoffen umsehen, die im Bergleich zu einem niedrigen Sauerstoffgehalt viel Kohlenstoff und Wasserstoff besitzen, dann begegnen wir nur den Fetten. Der Schwefel aber kann nur in schweselsauren Salzen oder in untergehenden Eiweißtörpern seinen Ursprung sinden.

Um es kurz zu sagen, die eiweißartigen Stoffe können nur das durch Mutterkörper der Gallensäuren werden, daß sie sich mit Fett und für die Sholeinsäure zugleich mit dem Schwesel schweselsaurer Blutsalze oder untergehender Eiweißkörper verbinden.

Db diese Möglichkeit auf dem bezeichneten Wege zur Wirklich= feit wird, darüber kann nur die Zusammensetzung des Bluts entscheisden, das in die Leber eintritt, um die Baustoffe der Galle zu liesern, verglichen mit dem Blut, das die Leber verläßt, nachdem es in diessem Werkzeug verarbeitet wurde.

Das Blut der Pfortader, welches der Leber zuströmt, enthält noch mehr Eiweiß und namentlich mehr Faserstoff (Lehmann) und mehr Delfäure (F. S. Schmid) als das Blut, das durch die Lebervene die Leber verläßt. Ja sehr oft enthält das Lebervenenblut nach Lehmann gar keinen Faserstoff. Dagegen sand dieser thätige Forscher die Menge der schweselsauren Salze, im Widerspruch mit Schmid, in dem Blut der Pfortader nicht höher als in dem Blut der Lebervene 1).

Also sehen wir wirklich diejenigen Stoffe aus dem in der Leber verarbeiteten Blute verschwinden, deren Mitwirkung an der Gallensbildung aus der Zusammensetzung der Gallensäuren abgeleitet wurde. Ein Theil des Eiweißes, beinahe der ganze Faserstoffgehalt und eine große Menge Delfäure, die in dem Psortaderblut vorhanden waren, werden nicht mehr mit dem Blut der Lebervene, sondern nachdem sie in Bestandtheile der Galle verwandelt wurden, durch den Gallengang abgeführt.

Freilich enthält auch der Faserstoff nur wenig Schwesel, und es muß also viel Faserstoff seinen Schwesel abtreten, wenn genug Schwesel sir die Sholeinsäure verwendbar sein soll. Dadurch wird aber auch eine Menge Stickstoff und Sauerstoff umgesetzt, welche sich in den Gallensäuren, die verhältnißmäßig so arm an Stickstoff und Sauerstoff sind, nicht wiedersindet. Deshalb ist est sehr bemerkenswerth, daß in der Lebervene die Hüllen der Blutkörperchen, die jedensalls zum Theil in der Leber gebildet sind, nach Lehmann 2) keinen Schwesel enthalten sollen. Für diese Hüllen wäre also ein Theil des Faserstoffs oder des Eiweißes verbraucht, der seinen Schwesel an die werdende Choleinsäure abtrat. Und hier darf zugleich die Quelle des Phosphord gesucht werden für einen Theil des phosphorhaltigen Fetts, das im Blut, in hirn und Leber auftritt (vgl. oben S. 249, 382 u. 384).

Db das Gallenbraun, wie schon Schultz glaubte, aus dem Farbstoff des Bluts hervorgeht, ist zwar durch Uebergangsstusen, welche Virchow zwischen seinem Hämatoidin und dem Farbstoff der Galle beobachtet zu haben glaubt, wahrscheinlich geworden. Um jedoch

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 87, 88, 101, 228, 236.

<sup>2)</sup> A. a. D. G. 89, 101.

Diefe Frage entscheiden zu konnen, mußte vor allen Dingen die Conftitution ber Gallenfarbstoffe genauer bekannt fein.

Mus den Kettseifen des Bluts fonnen die neutralen Kette ber Galle in derfelben Beife, wie in den Geweben gebildet werden. Das Cholesterin des Bluts schwist unverandert in Die Lebergel. Ien über.

Der reichliche Waffergehalt der Galle erklärt, warum das Lebervenenblut bedeutend an Waffer verarmt gefunden wird. Selbst nach reichlichem Trinken ift das Lebervenenblut nur wenig reicher an Waffer als vorher, mabrend das Pfortaderblut, das fich immer durch Bafferreichthum auszeichnet, eine febr beträchtliche Bermehrung zeigt (Schult, Simon, Schmid).

In dem Blut der Pfortader überfteigt der Salzgehalt bedeutend den des Lebervenenbluts, wie dies die drei letztgenannten Forscher übereinstimmend gefunden haben. Das Alfali, mit welchem die Gallenfäuren verbunden find, ftammt zu einem großen Theile von dem Natronalbuminat und ben Kettseifen, zu einem anderen Theile vom fohlensauren Alfali des Pfortaderbluts ab 1). Aus diesem Gesichtspuntt ift es doppelt wichtig, daß nach Streder's maaggebenden Untersuchungen die Galle felbit nur neutrale Kette, feine Kettseifen enthält.

Aus welchen Stoffen des Bluts die wesentlichen Bestandtheile ber Galle hervorgeben, fann nach ber obigen Erörterung nicht mehr zweifelhaft fein. Es fragt fich blog, wo diese Bildung geschieht, ob in dem Blut, oder in den Leberzellen.

Bon allen Gründen, die man zum Theil mit großem Scharffinn fur oder gegen die Entstehung der Gallenfauren im Blut vorge= bracht hat, ift nur Giner entscheidend. Es handelt sich um nichts weiter als um die Frage, ob die Gallenfäuren regelmäßig im gefunben Blut porfommen ober nicht.

In dem Blute eines an Leberentzundung erfrankten, fraftigen jungen Mannes habe ich Choleinfaure, Choloidinfaure und Gallenbraun gefunden, tropbem daß die übrigen Rrantheitserscheinungen bewiesen, daß der Entleerung der Galle in den Darm fein Sinderniß entgegenstand. Enderlin fand fürzlich Cholfaure und Choloidinfaure im

<sup>1)</sup> Bgl. S. Naffe in R. Bagner's Sandwörterbuch, Bb. I, S. 191.

Blut einer Schwangeren. Beide Beobachtungen scheinen dafür zu sprechen, daß die Gallensäuren unter regelrechten Berhältnissen im Blut entstehen und die Choleinsäure und die Cholsäure nur deshalb in jenen Fällen zur Beobachtung kamen, weil die Leber, die sich auch in den letzen Monaten der Schwangerschaft nicht selten in einem krankhaften Zustande besindet, als absonderende Drüse der Menge der im Blut gebildeten Gallenstoffe nicht nachzusommen vermag. Um so wichtiger ist es, daß Enderlin in dem Blute eines gesunden Ochsen Scholsäure nachzuweisen vermochte 1). Die Choloidinsäure, die auch in diesem Falle beobachtet wurde, ist gewiß ein Zersetzungsprodutt der Cholsäure oder der Choleinsäure, das nicht im lebenden Blut gebildet wurde.

Nach diesen Thatsachen scheint mir die Entwicklung der Gallenssäuren im Blut selbst ausgemacht. Wenn Lehmann in dem Blut der Pfortader keine Gallenbestandtheile auffinden konnte 2), so läßt sich das recht gut erklären. Denn erstlich ist es durchaus nicht nothswendig, daß die Menge der abzusonderenden Stoffe in der Pfortader vermehrt sei, und zweitens mag die Menge des untersuchten Pfortsaderbluts zu klein gewesen sein, um die Gallensäuren wirklich aufzussinden. Wie ost und wie lange hat man sich nicht früher vergeblich bemüht, den Harnstoff im Blut nachzuweisen, dessen Anwesenheit in demselben jest allem Zweisel überhoben ist.

Demnach sind die wesentlichen Stoffe der Galle in demselben Falle wie die des Eis und des Samens, und namentlich wie der Räsestoff der Milch. Und wenn der Speichelstoff und der Dauungs-stoff scharf genug charakterisit wären, würde sich höchst wahrscheinlich auch sür diese ein Gleiches ergeben.

So verschwindet das Reich jenes geheinnisvollen katalytischen Einflusses immer mehr und mehr, in Folge dessen den seinsten Formsbestandtheilen der Drüsen die bildende Kraft für die abgesonderten Stoffe innewohnen sollte. Der Stoffwechsel, den der Sauerstoff und andere chemische Factoren anregen, findet in den verschiedensten Abschnitten des Körpers statt. Die Blutbahn ist die große Heerstraße, welche alle Erzeugnisse jenes Stoffumsaßes durchwandern. Und die

<sup>1)</sup> Enberlin in ben Unnalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXV, S. 171.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 77, 81.

Drüsenelemente ziehen jene fertig gebildeten Stoffe an, ganz ebenso wie die Knorpel ihre Verwandtschaft zum Kochsalz, die Muskeln ihre Anziehungskraft für das Chlorkalium bethätigen.

#### S. 14.

Die große Mehrzahl der bis jest untersuchten Thiere besitt eine Galle, welche ebenso wie die der Rinder aus einem Gemenge von choleinsauren und cholsauren Salzen besteht.

Unter den Säugethieren enthält die Schaafgalle fehr viel choleinsfaures und wenig cholfaures Natron, ja in der Hundegalle ist nach Streder sogar nur choleinsaures Natron vorhanden 1).

Bon den Bögeln ist nur die Galle der Gänse untersucht, und auch in dieser soll nach Marsson's Bersuchen die Choleinsäure vorsherrschen.

Die Galle von Boa anaconda wird gleichfalls vorzüglich durch choleinsaures Alfali gebildet. Die Asche derselben besteht fast ganz aus schwefelsaurem Natron, Chlornatrium und phosphorsaurem Natron (Schlieper) 2).

Beim Kochen der Fischgalle mit Barpt zersiel dieselbe beinahe ganz in Cholalsäure und Taurin, neben welchen nur Spuren von Leimzuder entstanden. So ergab es sich bei Strecker's Untersuchunsen für Pleuronectes maximus, Gadus morrhua, Esox lucius und Perca fluviatilis. Also ist auch die Fischgalle hauptsächlich aus choleinsauren Salzen zusammengeseht.

In der Schweinegalle sind die Cholfäure und die Choleinfäure durch zwei andere Säuren ersetzt, die in vielen wesentlichen Eigenschaften, namentlich in der Spaltung, welche sie beim Kochen mit Alfalien erleiden, den beiden Gallenfäuren der übrigen Thiere entsprechen.

Bisher ist jedoch nur tie schwefelfreie Saure der Schweinegalle genauer untersucht. Gundelach und Streder nannten sie hop-

<sup>1)</sup> Bgl. Strecker in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXX, S. 178 u. folg.

<sup>2)</sup> Schlieper, in berfelben Beitfdrift, Bb. LX, G. 109-112.

cholinfäure 1) und fanden dieselbe nach der Formel NC54 H43 O10 gus sammengesetzt.

Die Hvocholinfäure ist weiß, harzartig, unlöslich in Wasser und Aether, leicht löslich dagegen in Alfohol. Mit starker Schwefelfäure und Zuder giebt sie dieselbe Farbenerscheinung wie die Säuren der Ochsengalle.

Mit den Alfalien bildet die Hyocholinsäure nicht krystallisirbare, in Wasser und Alkohol lösliche, in Aether unlösliche Salze, die rein bitter schmecken. Kochsalz, Salmiak, schweselsaure Alkalien scheiden die hyocholinsauren Salze ganz nach Art der Seisen in wässerigen Lösunsgen aus. Andere Säuren schlagen die Hyocholinsäure aus den Alkalisalzen nieder. Mit Kalk, mit Bittererde und Baryt bildet dieselbe in Wasser unlösliche oder doch sehr schwer lösliche Salze. Durch Bleizusker wird die Hyocholinsäure aus ihren löslichen Salzen gefällt.

Um die Hyocholinsäure zu bereiten, schlägt man nach Gundelach und Strecker die Schweinegalle nieder durch schweselsaures Natron, löst den Niederschlag in Alfohol und entfärbt die Lösung durch Thierfohle. Da Aether die hyocholinsauren Alfalisatze aus der alkoholischen Lösung fällt, so wird dieses Mittel benützt, um das Natronsalz zu reinigen, das schließlich mittelst Salzsäure zerlegt wird. Der harzige Niederschlag kann durch Austösung in Alkohol und Fällung durch Wasser völlig gereinigt werden.

Wenn die Hocholinsaure 24 Stunden lang unter Ersetzung des Waffers mit Alfalien gefocht wird, dann zerfällt sie in eine der Cholalfäure entsprechende Säure, welche Strecker Hocholalfäure genannt bat 2), und in Leimzucker.

Die Hyocholalsäure, C<sup>50</sup> H<sup>40</sup> O<sup>8</sup> nach Strecker, ist in Wasser nur unbedeutend, reichlich in Alfohol, weniger leicht in Aether löslich. Sie besitzt wenig Reigung zu krystallistren; aus verdünnter alkohoslischer Lösung wird sie indeß durch Wasserzusatz, namentlich wenn etwas Aether zugegen ist, bisweilen in kleinen Krystallen erhalten, die unter dem Mikroskop als sechsseitige Taseln erscheinen.

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXII, S. 205 und folg., Bb. LXX, S. 179.

<sup>2)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXX, S. 192 u. folg.

Hyocholassaure Alkalien sind löslich in Wasser, werden aber durch starke Kalilauge oder kohlensaures Kali aus der Lösung ausgeschieden. Die Lösung der Hyocholassaure in Ammoniak giebt mit Kalks und Barytsalzen und mit fast allen Lösungen schwerer Metallsonde flockige Niederschläge.

Dargestellt wurde die Hyocholalsäure von Strecker, indem er die mit Kali gehörig gekochte Schweinegalle durch Salzsäure zersetzte, die harzig ausgeschiedene Säure mit Wasser wusch und in Uether löste. Aus diesem schied sich die Hyocholalsäure beim langsamen Berzdunsten in einem bedeckten hohen Gefäße in weißen, rundlichen Krysstallen von der Größe eines Stecknadelkopfes aus.

Bergleicht man die Zusammensetzung der Hyocholinsäure mit der des Leimzuckers und der Hyocholalsäure, dann ergiebt sich für die Spaltung, welche jene durch Alfalien erleidet, folgende Gleichung:

Hodolinfäure Hoodolalfäure Leimzucker  $NC^{54}$   $H^{43}$   $O^{10}$  =  $C^{50}$   $H^{40}$   $O^{8}$  +  $NC^{4}$   $H^{5}$   $O^{4}$  — 2 HO.

Die Spaltung entspricht also ganz der Zersetzung der Choljäure in Cholalfäure und Leimzucker.

Außer dem Leimzucker liefert die Schweinegalle, wie van Henningen und Scharlee in Mulder's Laboratorium nachgewiesen haben und Strecker seinerseits bestätigt fand, auch ein schwefelhaltiges Zerssehungsprodukt, dessen Eigenschaften mit dem Taurin übereinstimmen 1). Dies hat Strecker veranlaßt, in der Schweinegalle neben der Hochvolinsäure eine schweselhaltige Hochvoleinsäure anzunehmen, deren Formel er ebenso, wie früher die der Choleinsäure aus Cholalsäure und Taurin, aus Hochvolalsäure und Taurin ableitet:

Aus dem geringen Schwefelgehalt, den Bensch, Gundelach und Strecker und auch van Henningen und Scharlee 2) in den or-

<sup>1)</sup> Ban Henningen und Scharlie in Mulber's Scheik. Onderz. Deel V, p. 115, 116; Strecker, a. a. D. S. 183, 185, 187.

<sup>2)</sup> Scheikundige Onderzoekingen, Deel V, p. 121, 126, 131. Moleschott, Phys. bes Stoffwechsels.

ganischen Gallenstoffen der Schweinegalle fanden, ergiebt sich, daß die Schweinegalle, abgesehen von der Verschiedenheit der Bestandtheile, das gerade Gegentheil der übrigen Thiergallen darstellt, insofern in ihr die schweselsreie Säure weitaus über die schweselhaltige vorherrscht. Nach der Elementaranalyse, welche van Heyningen und Scharlee mit dem Bleiniederschlag der Schweinegalle vornahmen, berechnet Strecker unter Voraussehung der oben angegebenen Formel für die Hoocholeinsfäure, daß das Bleisalz auf 19 Lequivalente hyocholinsaures Bleioryd. 1 Leq. hyocholeinsaures Blei enthielt.

Beim Kochen der Hyocholinsäure mit Salzsäure liefert dieselbe Leimzucker und nach der Bildung einiger nicht näher untersuchter Zwisschenprodukte einen dem Dyslysin der Ochsengalle ähnlichen Körper, der in Wasser, Alkohol und Ammoniak unlöslich, in Aether dagegen und in kalihaltigem Alkohol löslich ist 1). Strecker fand jedoch das Dyslysin der Schweinegalle anders zusammengesetzt als das der Ochsengalle, und zwar nach der Formel C<sup>50</sup> H<sup>38</sup> O<sup>6</sup>.

Endlich hat Streker in der Schweinegalle bei vorläufiger Untersuchung eine fräftige, schweselhaltige, organische Basis gefunden, die sich mit Schweselsäure und auch mit Kohlensäure verbindet. Dieses Alfaloid ist sowohl in den Salzen, wie im freien Zustande in Wasser löslich, krystallisirt in Nadeln beim Abdampsen der wässerigen Lösung und wird aus dieser durch Alfohol gefällt?). Zu einer Elementaranalyse war die Menge, welche Streker von dieser Base erhielt, zu klein.

In einer früheren Untersuchung, bei welcher auf den Schweselgehalt und die Hoocholeinfäure der Schweinegalle noch keine Rückssicht genommen war, fanden Gundelach und Strecker für die Mengenverhältnisse der einzelnen Stoffe der Schweinegalle nach Entfernung des Farbstoffs und des Kochsalzes folgende Zahlen 3):

<sup>1)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXX, G. 189, 190.

<sup>2)</sup> Ctreder, a. a. D. Bb. LXX, S. 196, 197.

<sup>3)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXII, G. 209.

| In        | 100  | T    | hei | ilen |    |     |   |     |     |       |   |      |     |        |
|-----------|------|------|-----|------|----|-----|---|-----|-----|-------|---|------|-----|--------|
| Hyocholin | nfa  | ure  | 3 5 | Nati | on |     |   |     |     |       |   |      |     | 8,38   |
| Fett, Chi | oles | teri | n   | und  | et | was | K | hoo | hol | linf. | 9 | lati | ron | 2,23   |
| Schleim   | . •  |      |     |      |    |     |   |     |     |       |   |      |     | 0,59   |
| Waffer    |      |      |     |      |    |     |   |     | ٠   |       |   |      |     | 88,80. |

Nach der Farbe zu urtheilen, herrscht in der Galle der Säugethiere das Gallenbraun, in der von Bögeln, Amphibien und Fischen das Gallengrün vor. Tropdem kann man an der Galle von Fröschen die Farbenveränderung durch Salpetersäure sehr schön hervorzusen.

Wir haben früher bei den Pflanzen gefeben, daß häufig die Urt der Pflange die Gigenthumlichkeit des Bodens überwindet, in ber Weise, daß Pflangen, die auf natronreichem und faliarmem Boben machsen, viel Rali und wenig Natron enthalten. Gang in berfelben Weise behauptet die Galle in gewiffen Grenzen bei verschies benen Thierarten eine in die Augen fallende Unabhängigkeit von der Nahrung. So fand Streder in der hundegalle immer nur choleinsaures Natron, der hund mochte thierische oder pflanzliche Nahrung genoffen baben, und die Galle ber Schaafe fteht im Berhältniß bes dolfauren zum choleinfauren Natron berjenigen ber Schlangen und Seefische weit naber als der Galle des Ochsen. So hat ferner Streder in der Balle der Seefische verhältnigmäßig mehr Kali, in der Galle der Fluffische mehr Natron gefunden. Ja die Rindsgalle enthält neben ihrem Reichthum an Natron nur Spuren von Rali 1). Die Verwandtschaft der Art ficat über die Gelegenheit ber Nahrung.

Andererseits läßt sich jedoch nicht verkennen, daß in Einem und demselben Thiere auch die Nahrung ihren Einfluß geltend macht. So soll namentlich stickstoffreiche Kost die Galle zugleich vermehren und verdichten?). Thiere, die mit vielem Fett gefüttert wurden, liesern nach Bidder und Schmidt weniger Galle als solche, die möglichst mageres Kleisch bekamen. Man sieht hieraus, daß die eiweißartigen

<sup>1)</sup> Streder, a. a. D. Bb. LXX, S. 176, 177.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 63.

Berbindungen zur Entwicklung der Gallenfäuren wichtiger find als die Fette.

Die Vermehrung der Gallenabsonderung, welche jede Mahlzeit zur Folge hat, beginnt nach Bidder und Schmidt etwa zwei Stunden nach genossener Nahrung und erreicht 8—10 Stunden später ihren Höhepunkt.

Bei längerem Hungern wird weniger, aber dichtere Galle abgesondert (Bidder und Schmidt). Es ist indeß durch zahlreiche Beobachtungen bekannt, daß während der Inanitiation die Gallenabssonderung unter allen Albsonderungen am frästigsten fortdauert. Bei Fröschen, die den ganzen Winter hindurch gehungert haben, sinde ich die Gallenblase immer vollständig mit dichter grüner Galle angesfüllt. 1).

# Der Bauchspeichel.

#### §. 15.

Der Saft der Bauchspeicheldrüse besitht, wie die neueren Unterssuchungen, unter denen besonders die von Bernard hervorzuheben ist, übereinstimmend lehren, eine alkalische Reaction 2).

Wenn man gesunden Bauchspeichel untersucht bei Thieren, die nicht zu sehr durch die blutigen Eingriffe gelitten haben, dann ist derselbe, wie es schon früher Tiedemann und Gmelin und neu-lich Bernard angegeben, klebrig, sprupartig, und in der hiße gerinnt er so vollständig, als wenn man es mit Eiweiß zu thun hätte. Ebenso ist der Bauchspeichel in diesen Tagen von Colin beschrieben worden 3). In Folge eingetretener Entzündung verliert der Bauchspeichel seine Klebrigkeit, er gerinnt nicht mehr in der Wärme und wird in bedeutend größerer Menge abgesondert. Nach diesen Angas

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Mahrungemittel, Darmstadt 1850, G. 71.

<sup>2)</sup> Bernard in seiner vortresslichen Abhandlung in den Annal. de chim. et de phys., 3e ser. T. XXV, p. 476 und Jacubowitsch in Müller's Archiv, Jahrgang 1844, S. 363.

<sup>3)</sup> Comptes rendus, T. XXXII, p. 374, 375.

ben Bernard's, die Colin bestätigt, hatten es weder Frerichs, noch Bidder und Schmidt mit gesundem Bauchspeichel zu thun. Daher die Widersprüche zwischen diesen Forschern und den französischen Physiologen (vgl. oben S. 206).

Der Hauptbestandtheil des Bauchspeichels ist nach Bernard ein eiweißähnlicher Stoff, der nicht nur durch Hike, sondern auch durch starte Mineralsäuren (Salpetersäure, Salzsäure, Schweselsäure) gerinnt, nicht aber durch verdünnte Salzsäure, Essigsäure oder Milchsfäure. Durch Metallsalze, Holzgeist, Altohol wird dieser Stoff geställt. Er unterscheidet sich aber wesentlich vom Eiweiß, insosern dieses, wie zuerst Shevreul durch genaue Versuche erwiesen 1), nach der Fällung durch Altohol in Wasser nicht, der Bauchspeichelstoff dagegen wohl gelöst wird. In Altalien ist der geronnene Bauchspeichelstoff, wie alle eiweißartige Körper, löslich. Diese Eigenschaften bevbachtete Bernard am Bauchspeichelstoff von Pserden, Kaninchen, Tauben und anderen Vögeln 2).

Nach Bernard enthält der Bauchspeichel Margarin, das sich bei der Zersetzung ebenso wie die Fette, welche man mit dem Bauchsspeichel mischt, in Margarinsäure und Glycerin zerlegt. Außerdem enthält der Bauchspeichel ein butterartiges Fett.

Tiedemann und Gmelin haben im Bauchspeichel einen in Alfohol löslichen Extractivstoff beobachtet, der sich durch Chlor erft roth und nach einigen Stunden violett färbte.

Die Untersuchungen von Tiedemann und Gmelin und die von Frerichs ergaben übereinstimmend Chlor, Phosphorsäure, Natron und Kali als die vorherrschenden anorganischen Bestandtheile des Bauchspeichels. Neben diesen waren jedoch in geringer Menge auch kohlensaure und schwefelsaure Alkalien, kohlensaure und phosphorsaure Erden zugegen.

Für die Mengenverhältnisse der Bestandtheile des Bauchspeichels halte ich mich an die Zahlen von Tiedemann und Gmelin,

<sup>1)</sup> Annal. de chim. et de phys., 2e série T. XIX, p. 43, 44; 1821.

<sup>2)</sup> Bernarb, a. a. D. S. 477, 478.

weil diese Forscher nach Bernard's Angaben einen gesunden Bauchs speichel vor sich hatten:

| In 100 Theilen.                    | Bauchspeichel des Hundes. |       |
|------------------------------------|---------------------------|-------|
| Eiweifartiger Bauchspeichelstoff . | . 3,55                    | 2,24  |
| In Alfohol lösliche Stoffe         | . 3,86                    | 1,51  |
| In Waffer lösliche Stoffe          | . 153                     | 0,28  |
| Wasser                             | . 91,72                   | 96,35 |

# Der Darmfaft.

#### **§.** 16.

Nach den neuesten Untersuchungen von Frerichs wird der Darmsaft vorzugsweise von den schlauchförmigen Drüsen geliefert, welche den ganzen Darmsanal vom Pförtner bis zum After dicht bestept halten, in ihrem Bau überall gleich bleiben, an Größe jedoch gegen den Dickdarm zu allmälig zunehmen 1).

Frerichs verschaffte sich den Darmsaft, indem er bei Katen und Hunden behutsam hervorgezogene Darmschlingen durch vorsichtiges Streichen vom Inhalt entleerte, dann eine 4—8 Zoll lange Schlinge oben und unten unterband und wieder in die Bauchhöhle zurüchtrachte. Nach 4 bis 6 Stunden wurden die Thiere getödtet.

Auf diese Weise erhielt Frerich's einen glasartig durchsichtigen, farblosen, zähen Saft, der im ganzen Darmkanal, im Dünndarm wie im Diddarm, stark alkalisch reagirte. In Wasser ließ sich die zähe Flüssigkeit nur schwer vertheilen. Nach dem Filtriren wurde die Lösung in der Siedhiße opalisirend, etwas stärker durch Essigsäure, ohne durch überschüssige Säure gelöst zu werden. Alkohol, Gerbsäure, Mestallalze gaben stärkere Niederschläge.

<sup>1)</sup> Freriche in feinem Artifel: Berbauung in R. Magner's Sanbwörterbuch, Bb. III, S. 851.

Der Darmsaft ist begreislicher Weise immer mit vielem Schleim vermischt. Nach Frerichs enthält er auch Fett, Chlornatrium, phosphorsaure und schwefelsaure Alkalien, nebst phosphorsauren Erden.

Nachstehende Zahlen rühren von Frerichs ber:

| 3         | n 1 | 00   | 0 3  | Ehe | iler | t  |      |      |      |      |     |     |   |        |    |        |
|-----------|-----|------|------|-----|------|----|------|------|------|------|-----|-----|---|--------|----|--------|
| Unlöslid  | er  | Si   | hlei | mſ  | toff | m  | it 3 | 3ell | enf  | ern  | en  | uni | 2 | Sell ( | en | 8,70   |
| Löslicher | 9   | dile | im   | fof | fu   | nd | E    | rtra | icti | osto | ffe |     |   |        |    | 5,40   |
| Fett .    |     |      |      | ٠   |      |    |      |      | ٠    |      |     |     |   |        |    | 1,95   |
| Salze.    |     |      |      |     |      |    |      |      |      |      |     |     |   |        |    |        |
| Maller    |     |      |      |     |      |    |      |      |      |      |     |     |   |        |    | 050.55 |

Diefer Darmfaft war bem Colon entnommen.

# Befondere Abfonderungen.

#### S. 17.

Die befonderen Absonderungen verschiedener Thiere, welche nasmentlich bei Wirbellosen von Talg= und Schleimdrüsen, von Kalkund Lustdrüsen, von Gist= und Spinndrüsen in so großer Anzahl geliesert werden, sind leider größtentheits chemisch so wenig untersucht, daß ich in dieses Buch eine vergleichend= anatomische Schilderung jener Drüsen eindrängen müßte, um auch nur in den allgemeinsten Zügen die Bedeutung der betreffenden Absonderungen klar zu machen.

Genauer kennt man dagegen die Seide, den fliegenden Sommer, das Wachs und die Cochenille, die deshalb hier in der Kürze besproschen zu werden verdienen.

Für den Sat, daß ähnlich gebaute Werkzeuge eine ähnliche Berrichtung besitzen, ist es von hoher Bedeutung, daß die Seide, welche die zwei seitlichen Spinngefäße der Seidenraupe absondern, in ihren wesentlichen Bestandtheilen übereinstimmt mit dem sogenannten sliegenden Sommer oder den Herbstfäden, welche Latreille jungen Spinnen der Gattungen Epeira und Thomisus zuschreibt.

Beide, diese Herbstfäden und die Seide enthalten nach Mulder als eigenthümlichsten Bestandtheil einen dem Faserstoff ähnlichen Körper, den Mulder aus der Seide dargestellt hat, um ihn der Elementaranalyse zu unterwersen. Mulder nannte den Stoff Seidenssien oder Fibroin.

Die Zusammensetzung des Fibroins entspricht nach Mulder der Formel No C39 H31 O16 (1). Im trodnen Zustande bleibt das Fibroin

fädig, ohne wie der Faserstoff des Bluts zu verschrumpfen.

Wasser, Alkohol und Aether lösen das Fibroin nicht auf, ebensomenig Ammoniak, Essigfäure oder verdünnte Salzfäure. In Salpeztersäure wird es gelöst, ohne Fourcrop's gelbe Säure, in starker Salzsäure, ohne die violette Färbung von Bourdois und Caventou zu erzeugen. In starker Schweselsäure wird es mit hellbraumer Farbe gelöst, die beim Erhitzen schweselsäure wird es mit hellbraumer schwarz wird; dabei entwickelt sich schweslichte Säure. Berdünntes Kali löst das Fibroin nicht auf, wohl aber starke Kalilauge zumal beim Kochen; auf Zusat von Wasser entsteht ein flockiger Riederschlag. Schweselsfäure fällt das Fibroin aus der Kalilauge in Gestalt dünner Fäserchen ?). An dem Fibroin der Herbstsäden beobachtete Mulder bieselben Eigenschaften 3).

Um bas Fibroin zu bereiten, braucht man nach Mulber die Seibe nur mit ftarfer Effigfäure auszufochen, dann bleiben die rei-

nen Fasern des Fibroins zurück 4).

Außer dem Fibroin, das den Kern bildet, enthalten nämlich die Fäden des sliegenden Sommers sowohl wie die der Seide zunächst eine Siweißhülle, um die Eiweißschichte eine Scheide, die aus fertiggebildetem Leim besteht, und schließlich einen Ueberzug von Wachs und Fett, der Seide und Herbstfäden befähigt äußeren Einflüssen sehr dauernd zu widerstehen.

Es verdient Beachtung, daß Mulber in dem Eiweiß der Seide, wenigstens durch die Priifung mit Silber (vgl. oben S. 84, 85), keinen Schwefel entdecken konnte 5), und daß er den Leim in Zeit von einer Stunde durch kochendes Wasser ausziehen konnte 6). Letteres

Mulder en Wenckebach, Natuur- en Scheikundig Archief, Jaargang 1836, p. 284, und Scheikundige Onderzoekingen, Deel II, p. 12.

<sup>2)</sup> Mulber in berfelben Beifchrift, 1835, G. 104, 105.

<sup>3)</sup> Chenbafelbft, 1836 p. 321.

<sup>4)</sup> Gbenbafelbft, 1836 p. 312.

<sup>5)</sup> Chenbafelbft, 1835, G. 127.

<sup>6)</sup> Cbenbafelbft, 1836, G. 303, 312.

beweist, daß man es in der Seide nicht mit einem leimgebenden Stoff, sondern, wie schon angedeutet wurde, mit fertig gebildetem Leim zu thun hat.

Das Wachs der Seide und der Herbstffäden ist nach Mulder Cerin; seit Brodie's schöner Untersuchung ist es jedoch nicht wieder untersucht worden. Das Fett soll ein eigenthümliches sein, harrt aber noch genauerer Forschung.

Gelbe Seide enthält einen gelben, in Alfohol löslichen, nicht harzigen Farbstoff, die gelbe und die weiße Seide beide ein Harz (Mulder) 1).

Den Untersuchungen Mulder's verdanken wir für die Seide und die Herbstfäden folgende Zablen:

| In       | 100 | T | Chei | len | ٠ | Gelbe Seide. | Weiße Seide. | Herbstfäden. |
|----------|-----|---|------|-----|---|--------------|--------------|--------------|
| Fibroin  |     |   |      |     |   | 53,37        | 54,04        | 15,25        |
| Eiweiß   |     |   |      |     |   | 24,43        | 25,47        | 64,00        |
| Leim .   |     |   |      |     | ٠ | 20,66        | 19,08        | 18,04        |
| Cerin .  |     |   |      |     |   | 1,39         | 1,11         | ) 0.71       |
| Fett .   |     |   |      |     | ٠ | 0,10         | 0,30         | { 2,71       |
| Harz .   | •   |   |      |     |   | , 0,10       | 0,50         | . —          |
| Karbstof | f.  |   |      |     |   | 0,05         | 0,00         | -            |

Herbstfäden unterscheiden sich also von der Seide hauptsächlich durch die viel geringere Menge des Fibroins, das von einer dicken Ciweißhülle umgeben ist. Darum entbehren sie des schönen Seidenglanzes, der dem Fibroin eigenthümlich ist, während sie andererseits an Elasticität die Seide übertreffen 2).

Im Spinngewebe fand Proust schwefelsauren und kohlensauren Ralk, Rochsalz, kohlensaures Natron, Eisen, Rieselerde und Thonerde.

Das Wachs sammelt sich bei den Arbeitsbienen zwischen den dachziegelförmig über einander liegenden Bauchschienen des hinterleibes in Gestalt dunner Scheiben, ohne daß es gelungen ware an jener

<sup>1)</sup> A. a. D. 1835, S. 97, 128.

<sup>2)</sup> Mulber, a. a. D. 1836, p. 322.

Stelle bisher die Mündungen von Drüsen zu entdeden 1). Dben sind die Bestandtheile dieses Wachses genauer beschrieben worden. Es bedarf also hier nur der Erinnerung, daß das Bienenwachs nach Brodie aus Cerotinsäure, Margarinsäure (Palmitinsäure?) und Melissin besteht (vgl. S. 146 bis 148).

Die Cochenille ist ein Absonderungsprodukt von Coccus Cacti, einem Insekte, das sich vorzugsweise auf Cactus coccinelliser aufbält, welche Pflanze aus diesem Grunde in den heißen Gegenden Amerikas reichlich angebaut wird. Nach den Beobachtungen von Warren de la Rue ist der Farbstoff, der den Hauptbestandtheil der Cochenille ausmacht, in der Cochenille Schildlaus in Zellen enthalten, die einen farblosen Kern sühren 2). Deshalb wird hier die Cochenille bei den Absonderungen besprochen.

Jener Farbstoff ist das bekannte Carmin oder Warren de la Rue's Carminsaure. Die Zusammensetzung der Carminsaure ist nach Warren de la Rue's Analyse des Kupfersalzes höchst wahrschein-lich C28 H14 O16; allein das Mischungsgewicht ist nicht allem Zweisel überhoben. Die gereinigte Säure bildet eine purpurbraune, zerreib-liche Masse, welche bei seiner Zertheilung eine schön rothe Farbe annimmt.

In Wasser und Alfohol wird die Carminsaure sehr leicht gelöst, dagegen nur wenig in Aether. Tropdem wird die alkoholische Lösung der freien Säure durch Aether nicht gefällt. Die wässerige Lösung ist schwach sauer. Starke Salzfäure und Schweselsaure lösen die Carminsaure ohne Zersetzung.

Alkalien und Ammoniak ertheilen der wässerigen Lösung eine purpurrothe Farbe, ohne dieselbe zu fällen. Alkalische Erden, essigssaures Bleioryd, Kupseroryd, Zinkoryd und Silberoryd erzeugen purpurrothe Niederschläge. Schweselsaure Thonerde fällt die Carminsfäure nicht; auf den Zusat von Ammoniak scheidet sich jedoch auf der Stelle ein prachtvoll carminrother Lack aus.

<sup>1)</sup> Bgl. von Siebolb in seinem vortrefflichen Lehrbuch ber vergleichenben Una: tomie, S. 631, 632.

<sup>2)</sup> Warren be la Rue in ben Annalen von Liebig und Bohler Bb. LXIV, S. 8 u. folg.

Bur Darstellung der Carminsaure wird die wässerige Cochenille-Abkochung mit essigsaurem Bleiornd gefällt und der ausgewaschene Riederschlag durch Schweselwasserstoff zerlegt. Dieses Bersahren wird wiederholt, indem man die Carminsaurelösung mit angesauertem essigsaurem Bleiornd auß Reue niederschlägt und das Blei durch Schweselwasserstoff ausscheidet. Darauf wird die Carminsaure zur Trockne verdampst, in siedendem, absolutem Alkohol gelöst, mit carminsaurem Bleiornd digerirt und endlich mit Aether versetzt, um etwas verunreinigende stickstoffhaltige Materie auszuscheiden. Durch das Filter geht eine Lösung reiner Carminsaure, die nur abgedampst zu werden braucht. (Warren de la Nue) 1).

Außer dem Farbstoff sand John in der Cochenille Leim, ein wachsartiges Fett, veränderten Schleim, Häute und an Mineralbesstandtheilen Chlornatrium und Chlorkalium, phosphorsaure Alkalien, phosphorsaures Ammoniumoryd, phosphorsauren Kalk und phosphorssaures Eisenoryd.

Warren de la Rue hat es endlich zu einem sehr hohen Grad von Wahrscheinlichkeit erhoben, daß die Cochenille Tyrosin enthält, ein Zersetungsprodukt der eiweißartigen Körper, das im sechsten Buch dieses Werkes genauer beschrieben wird 2). Hinterberger hält nach seiner Analyse des Tyrosins die Uebereinstimmung für erwiessen 3).

Für die trodine Cochenille hat John folgende Zahlen mitge-theilt:

| C | in 100 | Theil   | en |      |     |   |       |
|---|--------|---------|----|------|-----|---|-------|
|   | Farbs  | off.    |    |      |     |   | 50,00 |
|   | Leim   |         |    | ٠    |     |   | 10,50 |
|   | Wach   | 3artig1 | BS | Fe   | tt  |   | 10,00 |
|   | Berän  | derter  | 0  | ich! | eim | ٠ | 14,00 |
|   | Häute  |         |    |      | ٠   |   | 14,00 |
|   | Salze  | •       |    | ٠    |     |   | 1,50. |

<sup>1)</sup> Bgl. Marren be la Rue, a. a. D. G. 20 u. folg.

<sup>2)</sup> Barren be la Rue, a. a. D. G. 37-39.

<sup>3)</sup> Hinterberger, in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXI, S. 74.

### Der Schleim.

### §. 18.

An der Grenze der Absonderungen und Ausscheidungen sieht der Schleim, der nicht etwa bloß von eigenthümlichen Schleimdrüsen ge-liesert wird, sondern sich außerdem in verschiedenen Knochenhöhlen und serösen Säcken entwickelt. Frerichs und Tilanus haben eine Schleimbildung in den Gelenkfapfeln, Birchow in dem Nabelstrang beobachtet; der letztgenannte Forscher hat darauf ausmerksam gemacht, daß sich die Whartonsche Sulze leicht in Schleim verwandle 1).

Nach Andral reagirt der reine Schleim in allen Fällen sauer. Wenn die saure Beschaffenbeit nicht bemerkbar ist, dann ist der Schleim mit anderen Absonderungen oder Ausscheidungen vermischt. Bon dies ser Regel giebt es nur vereinzelte beglaubigte Ausnahmen, so die Angabe von Jacubowitsch, daß die reine Absonderung der Mund-höhlenschleimhaut, von Frerichs und Tilanus, daß sich die Spenovia alkalisch verhalte.

Der Hauptbestandtheil des Schleims, der sogenannte Schleimsstoff oder das Mucin, besit nach Analysen, die Kemp mit dem aus Gallenschleim herrührenden Stosse vornahm, die Formel NGC<sup>48</sup>H<sup>39</sup>O<sup>17</sup> (2). Mulder dagegen analysirte den von Schwalben ausgebrochenen Schleimsstoff, das sogenannte Neossin, aus welchem die esbaren Bogelnester Ost-Indiens angesertigt sind, und gelangte zu der Formel N<sup>2</sup>C<sup>22</sup>H<sup>17</sup>O<sup>8</sup>. Die Sternschnuppensubstanz aus dem Sileiter der Frösche führte endlich wieder zu anderen Zahlen <sup>3</sup>). Bon einer Kenntniß der Constitution des Schleimstoffs sind wir demnach weit entsernt. Nach Kemp entshält der Schleimstoff auch Schwesel<sup>4</sup>).

Dagegen find die Eigenschaften des Schleimstoffs in neuerer Zeit besonders von Tilanus genau beschrieben worden. In Wasser ift

<sup>1)</sup> Birchow nach einer Privatmittheilung bei Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 361.

<sup>2)</sup> Remp in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. XLIII, S. 117.

<sup>3)</sup> Bgl. meine Ueberfepung von Mulber's phyfiol. Chemie, G. 250.

<sup>4)</sup> Remp, a. a. D. G. 119.

der Schleimstoff schwer löslich, er quilt jedoch in demselben auf. Alfohol und Aether lösen ihn nicht. Altohol verwandelt den in Wasser vertheilten aufgequollenen Schleimstoff in Flocken und Fäden, ebenso verdünnte Essigfäure. Beim Kochen in starker Essigsäure werden diese Fäden gelöst, und Eisenkaliumchanür erzeugt in der kösung einen Niederschlag. Berdünnte Alkalien lösen den Schleimstoff mit Leichtigkeit, starke Laugen jedoch schwerer. Durch einen großen Ueberschuß von Wasser wird die alkalische Lösung gefällt. Starke Salpetersäure giebt mit dem Schleimstoff Four cron's gelbe Säure, Salzsäure die violettblaue Farbe von Bourdois und Caventou. Gerbsäure und basisch essigsaures Bleiornd erzeugen in den alkalischen Schleimstoffsfungen reichliche Niederschläge. Durch Alaun, Sublimat, neutrales essigsaures Bleiornd und Chromsäure entstehen in jenen Lösungen nur geringe Fällungen 1).

Neben dem Schleimstoff pflegt der Schleim eine so reichliche Menge von Spithelien zu enthalten, die sich von dem Mucin durch Filtration nicht leicht trennen lassen, daß die Darstellung des letteren nur schwer gelingt. Aus der filtrirten sauren Lösung kann man den Schleimstoff mit Alkohol fällen, wieder in Wasser vertheilen und aufs Neue fällen, um den Niederschlag schließlich mit Aether, Alsohol und Wasser zu reinigen.

Eine geringe Menge Eiweiß kann in manchen Fällen auch in gesundem Schleim den Schleimstoff begleiten, so nach Buchheim im schleimigen Ueberzug des Magens. Will man die Synovia mit Frezich s geradezu als Schleim betrachten, dann muß auch diese Flüssigskeit als ein Beispiel für das Vorkommen des Eiweißes betrachtet werzden; sowohl Tilanus, als Frerichs haben neben vielem Schleimstoff in der Gelenkslüssigsteit etwas Eiweiß gefunden. Berzelius zählte Spuren von Eiweiß zu den regelmäßigen Bestandtheilen des Schleims.

Daß der Schleim nicht selten aus zerfallenen und aufgelösten Epithelialgebilden hervorgeht, dürfte sich am deutlichsten aus dem Borstommen des Schleimstoffs in der Synovia ergeben. Frerichs hat

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 365.

<sup>2)</sup> Freriche in R. Bagner's Sandwörterbuch, Bb. III, G. 464.

dies sehr hübsch nachgewiesen, indem er in der Gelenkflüssseit namentslich eine reichliche Anzahl von Zellenkernen beobachtete, die der Auslössung in der alkalischen Synovia am längsten widerstanden. Hierher scheint auch die von Virchow beobachtete Umwandlung der Wharston'schen Sulze in Schleim zu gehören 1). Db dies auch die Entstehungsweise ist in den Fällen, in welchen der Schleim von Drüsen abgesondert wird, muß vor der Hand als offene Frage dahingestellt bleiben.

Nach Naffe enthält der gesunde Nasenschleim ein halbsestes, gelblichweißes Fett. Im Allgemeinen ist die Menge des Fetts im Schleim gering.

Auf der Schleimhaut der Gallenblase und namentlich auf der der schwangeren Gebärmutter finden sich sehr häusig Krustalle von kleefaurem Ralk (E. Schmidt). 2).

Hervorzuheben, daß nach Berzelius und Scherer ein Theil des Natrons an Schleimftoff gebunden ist. Daher fand Nasse kohlenssaures Natron in der Asche. Sonst herrschen Chlornatrium und Chlorskalium unter den Mineralbestandtheilen vor. Neben diesen sinden sich schwefelsaure und phosphorsaure Alkalien, phosphorsaure Erden und, wie Nasse sür den Lungenschleim berichtet hat, auch Kieselsäure.

Die folgenden Zahlen verdankt die Wiffenschaft Bergelius:

# In 1000 Theilen

| Schleimstoff                    | 53,3   |
|---------------------------------|--------|
| Schleimstoff an Natron gebunden | 3,9    |
| Wasserertract mit Spuren von    |        |
| Eiweiß und phosphorsaurem       |        |
| Salze                           | 3,5    |
| Alfoholextract                  | 3,0    |
| Chlorkalium und Chlornatrium .  | 5,6    |
| Wasser                          | 933,7. |

<sup>1)</sup> Nach vorläufigen Privatmittheilungen bei Lehmann, Bb. II, S. 370, 371.

<sup>2)</sup> C. Schmibt in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, S. 304, 305.

### Ray. III.

# Die Rückbildung der Materie im Thierleibe.

#### S. 1.

Wenn irgendwo die rein chemische Ausfassung des Stoffwechsels zu ihrem vollen Rechte gelangt ist, so muß dies von den Ausscheidungen zugegeben werden. Was man viele Jahre hindurch einem vitali, stisch-katalytischen Einsluß von Orüsenzellen und Orüsenkanälchen zuschrieb, das ist jetzt durch die bedeutsamsten Thatsachen als Wirkung jenes Stoffumsates erwiesen, der vom Sauerstoff angeregt in der Bildung von Kohlensäure, Wasser und Harnstoff sein Endziel erreicht.

Hier, wie so oft, haben die Alten gleichsam durch Instinkt das Richtige getroffen, als sie in die Gewebe den Ort verlegten, wo sich in Folge der Lebensthätigkeit die Schlacke von den edelen Formbestandstheilen der verschiedenen Werkzeuge absetzt. Und es war ein sehr verzeihlicher Irrthum, wenn sie die Fortschaffung dieser Schlacke mehr oder weniger ausschließlich den Lymphgesäßen zuschrieben.

Jest weiß die Wissenschaft, daß jene Lebensthätigkeit nichts Anderes ist als Stoffwechsel. Der Sauerstoff, den wir einathmen, der schon im Blut die Eiweißtörper oxydirt, Eiweiß in Faserstoff verwandelt, Fette verbrennt, derselbe Sauerstoff gelangt durch die Haargefäße in die Gewebe. Und dieser Sauerstoff ist in einem ganz anderen Sinne die Lebenssuft, der mächtigste Katalytiser, als es der Glaube an typische Kräfte der Drüsenelemente ahnt.

In den Geweben zerfallen die Eiweißstoffe und die Fette. Die Gewebe sind ebenso viele Heerde des lebendigsten Stoffumsates, defen Thätiakeit vom Sauerstoff unterhalten wird.

Darum ist es ein so willfommener Fortschritt, den die Wissenschaft unter Liebig's Banden machte, als wir in deffen viel gelob-

ter, aber wenig verstandener Schrift über das Fleisch im Kreatin, im Kreatinin und in der Inosinfäure Uebergangsstufen kennen lernten, auf denen das Eiweiß in Harnstoff übergeführt wird. Kreatin, Kreatinin und Inosinfäure sind die ersten Drydationsstufen der eiweißartigen Körper, die, im Gegensatz zu Horn und Leim, nicht mehr im Stande sind die Formbestandtheile der Gewebe zu bilden.

Jenes Kreatin, der Fleischstoff, den schon Chevreul kannte, hat nach Liebig's Analyse die Formel N<sup>3</sup> C<sup>3</sup> H<sup>9</sup> O<sup>4</sup> + HO. Das Kreatin frystallisirt in Nadeln, löst sich in kaltem, besonders leicht aber in heißem Wasser, dagegen sehr schwer in Alkohol und gar nicht in Aether.

Das Kreatin ist weder sauer, noch alkalisch. Chevreul entbeckte es in der Fleischbrühe, Schloßberger fand es im Fleische des Kaiman wieder, Liebig lehrte es in höchst einsacher Weise aus dem Fleisch der verschiedensten Thiere darstellen. Zu dem Ende wird sein zerschnittenes Fleisch wiederholt mit Wasser ausgezogen und die erhaltene Flüsseit durch Siedhige vom Eiweiß, durch Baryt von den phosphorsauren Erden besreit, welche letzteren nur in der sauren Fleischstüsseit gelöst bleiben konnten. Dann wird die siltrirte Lösung eingedampst, die Häute, die sich an der Dbersläche bilden, entsernt, und das Eindampsen sortgesetzt, bis nur Ein Zwanzigstel des Raums, den die Flüssisseit einnahm, noch übrig ist. Aus dieser Lössung frystallisirt das Kreatin in Nadeln, die man mit Weingeist und kaltem Wasser wäscht, aus beißem Wasser umkrystallisirt, und wenn es nöthig ist, durch Kohle entfärbt.

Seit diesen Angaben Liebig's wurde das Kreatin von Schloß= berger und in Scherer's Laboratorium von Wydler1) auch im Fleisch des Menschen nachgewiesen.

Nach den bis jest vorliegenden Bestimmungen kommt das Kreatin im Fleisch der Säugethiere, Bögel und Fische in folgenden Mensgenverhältnissen vor:

In 1000 Theilen

Rreatin

Fleisch des Ochsen und des Pferdes 1,05 Mittel aus 4 Bestimmungen Liebig, Gregory.

<sup>1)</sup> Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXIX, S. 198.

### Rreatingehalt

Fleisch des Huhns und der Taube 2,52 Mittel aus 4 Bestimmungen, Liebig und Gregorn.

r des Kabeljaus und des Rochens . . . 1,08 Mittel aus 3 Bestimmungen, Gregory.

Das Kreatinin oder die Fleischbasis, welche Liebig in dem Fleisch der Säugethiere entdeckte, Scherer und Wydler auch in den Muskeln des Menschen beobachtet haben, wird nach Liebig durch den Ausdruck N³ C³ H² O² bezeichnet. Die Krystalle des Kreatinins, die zum monoklinischen System gehören, sind farblos und sehr glänzend. Sie lösen sich viel leichter in Wasser und in Weingeist als das Krezatin, und sind auch in Nether nicht ganz unlöslich. Shlorzink erzeugt in der Kreatininlösung einen krystallinisch körnigen Niederschlag. Mit Säuren bildet die Fleischvasis krystallissischere, in Wasser lösliche Verzbindungen, mit Metallsalzen basische Doppelsalze. Auf diese Weise entstehen mit Platinchlorid große, goldgelbe, mit Kupserorydsalzen schöne, blaue Krystalle.

Aus Kreatin läßt sich das Kreatinin durch Salzsäure gewinnen. Dies läßt sich zur Darstellung benüßen, indem man Kreatin mit Salzsäure eindampft, bis alle überschüssige Säure vertrieben ist, und dann das salzsaure Kreatinin, das sich gebildet hat, durch Bleiorndhydrat zerlegt.

Die Menge des Kreatinins in den Muskeln ist bisher nicht bestimmt; allein nach Liebig's Untersuchungen scheint die Menge der Fleisch= basis der des Fleischstoffs weit nachzustehen.

Neben dem Fleischstoff und der Fleischbasis hat Liebig in den Musteln der Säugethiere auch eine Fleischsäure, die Inosinfäure entbeckt, welche er durch die Formel N<sup>2</sup> C<sup>10</sup> II 6 O<sup>10</sup> ausdrückt. Die nicht trustallisirbare Fleischsäure bildet eine sprupartige Flüssigfisteit, die durch Alfohol sest wird, also in Alfohol und ebenso in Aether unlöslich, dasgegen in Wasser leicht löslich ist. Die Inosinsäure besitzt einen Geschmack, der in angenehmer Weise an Fleischbrühe erinnert. Die inossinsauren Alfalien sind in Wasser leicht löslich, der inosinsaure Baryt in heißem Wasser ebensalls, dagegen in kaltem schwer und gar nicht in Alsohol. Wenn man inosinsaure Alfalisaze auf dem Platinblech erhitzt, dann entwickelt sich ein starker Geruch nach gebratenem Fleisch.

Liebig erhielt die Inosinfaure aus der Mutterlauge der Fleisch= Moleschott, Phys. bes Stoffwechsels. flüssigfeit, welche die Kreatinkrystalle gegeben hatte. Die Mutterlauge wurde allmälig mit Alkohol versetzt, bis sie sich milchig trübte und darauf mehre Tage sich selbst überlassen. Dann schieden sich Krystalle von inosinsaurem Kali und inosinsaurem Baryt aus. Diese wurden in heißem Wasser gelöst, mit Chlorbaryum versetzt und der inosinsaure Baryt umkrystallisirt. Endlich wurde das Barytsalz durch Schwefelsfäure zerlegt.

Wenn man den hohen Sauerstoffgehalt der Inosinsäure berückssichtigt, wenn man bedenkt, daß Kreatin und Kreatinin im Harn eben so gut wie im Muskelsleisch vertreten sind, daß sich Kreatin durch Koschen mit Barntwasser in Sarkosin, eine Basis, die im Thierkörper noch nicht beobachtet wurde, und in Harnstoff zerlegen läßt, dann kann man es nicht bezweiseln, daß Kreatin, Kreatinin und Inosinsäure nichts Anderes sind als Zwischenglieder zwischen Eiweiß und Harnstoff. In Kreatin, Kreatinin und Inosinsäure begegnen wir den ersten Erzeugenissen des Verfalls der Gewebe, den der Sauerstoff hervorrust.

Darum enthalten die wilden mageren Thiere mehr Kreatin, als gemästete Hausthiere, darum der immer thätige Herzmuskel mehr als das Fleisch der übrigen Körpertheile, darum namentlich die mächtig athmenden Bögel mehr als die Säugethiere.

Nun darf es uns aber nicht mehr verwundern, daß neben dem Kreatin auch entschiedene Ausscheidungsftoffe in den Geweben vorstommen, Erzeugnisse des Stoffwechsels, die an der Grenze stehen zwisschen organischer und anorganischer Materie.

In diesem Sinne hat namentlich die Milz eine reiche Ausbeute gegeben. Die Milz des Ochsen und des Menschen enthält nach Scherer einen eigenthümlichen Körper, der offenbar auf dem Wege zur Harnsäurebildung begriffen ist'). Scherer nennt diesen Stoff Hepporanthin, weil er sich nur durch den Wenigergehalt von Einem Aequipalent Sauerstoff von dem Xanthornd unterscheidet, einem Körper, der bisweilen in Harnsteinen und Guano vorsommt.

Hanthoryd nach Eanthoryd nach Scherer. Liebig und Wöhler. N2 C5 H2 O + O = N2 C5 H2 O2.

<sup>1)</sup> Bgl. Scherer's wichtigen Auffat in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXIII, S. 330 und folg.

Das Hyporanthin, welches von Scherer auch im Herzmuskel und zwar häufig in sehr großer Menge gefunden wurde, bildet ein gelbweißes, krystallinisches Pulver. Es ist schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, löst sich etwas in kochendem Weingeist, reichlich in Kali. Mit Salpetersäure verdunstet, hinterläßt das Hyporanthin einen gelben Fleck, der durch Kalihydrat gelbroth wird. — Die wässerige Lösung verändert Pflanzensarben nicht (Scherer).

Scherer hat sich das Sypporanthin verschafft, indem er die Mil; mit Baffer ausfochte, die leicht roth gefärbte Kluffigkeit mit Barntwaffer verfette und filtrirte. Beim Abdampfen des Kiltrate wurden zwei organische Körper und etwas fohlensaurer Barnt ausgeschieden. Die organischen Stoffe löften fich in Rali und ließen fich durch Salzfaure oder Roblenfaure aus der löfung fallen. Der frystallinische Niederfchlag bestand zum Theil aus Spporanthin und aus einer organischen Saure, die nach erneuter Auflösung in Rali durch Salmiak gallertartig ausgeschieden werden konnte. Das Hypoxanthin war in der abfiltrirten Lösung enthalten und wurde aus diefer beim Berdunften in Form eines fryftallinischen, gelblich weißen Pulvers abgesett. Durch Ummoniak, mit dem jene Gaure eine fcwer losliche Berbindung einging, ließ fich das Syporanthin leicht weiter reinigen. Bu dem Ende wurde die ammoniafalische Lösung verdampft, ber Rückstand in verdünntem Rali gelöft, durch Roblenfäure wieder gefällt und endlich mit kaltem Waffer gewaschen, um das fohlensaure Rali zu entfernen.

Von der Harnsäure unterscheidet sich das Hyporanthin nur dadurch, daß es 2 Neq. Sauerstoff weniger führt:

Hyporanthin Harnfäure  $N^2$   $C^5$   $H^2$  O + 2 O =  $N^2$   $C^5$   $H^2$   $O^3$ .

Erscheint es dadurch nicht ganz natürlich, daß neben dem Hepporanthin in der Milz Harnsäure vorkommt? Jene organische Säure, die das Hyporanthin in der Milz begleitet, ist nach Scherrer feine andere als Harnsäure. Stas hat seitdem saures harnsfaures Ammoniaf in der Amniosslüssigfigkeit des Hühnchens beobsachtet 1).

<sup>1)</sup> Stas in Comptes rendus, T. XXXI, p. 629.

Und wenn, wie Liebig annimmt, die Harnfäure durch Aufnahme von Sauerstoff in Roblenfäure und Harnstoff zerfällt, muß man da nicht von vorne herein erwarten, daß ebenso gut wie die Kohlenfäure auch der Harnstoff in den Geweben auftreten wird?

Wenn man tiesen Thatsachen gegenüber gezwungen wird einzussehen, daß die Gewebe eine wesentliche Bildungsstätte der Ausscheisdungsstoffe darstellen, was fann dann näher liegen, als auch nach den Uebergangsstusen, welche die Fette in Kohlenfäure und Wasser übersühren, in den Geweben zu suchen?

<sup>1)</sup> Bohler in feinen Annalen, Bb. LXVI, S. 128.

<sup>2)</sup> Comptes rendus. T. XXXI, p. 218, 219.

<sup>3)</sup> Scherer in Köllifer und von Siebold, Zeitschrift für wiffenschaftliche Zoologie, Bb. I, S. 91.

<sup>4)</sup> Being in Poggenborff's Unnalen, Bb. LXXX, G. 120, 121.

<sup>5)</sup> Scherer bei Liebig und Bohler, Bb. LXIX, G. 199.

der Koblensäure und dem Wasser andererseits zu betrachten. Man braucht nur einsach daran zu erinnern, wie häusig die genannten Stoffe vom Chemifer als Orydationsprodukte erhalten werden, nur an die Bildung von Bernsteinsäure, wenn man Fette mit Salvetersäure behandelt, zu denken, um die folgende Reihe der Entwicklung dieser Körper als das Ergebniß einer fortschreitenden Orydation der Fette durchaus natürlich zu finden:

 Milfchfäure
 . C6 H5 O5 + HO.

 Bernsteinfäure
 . C4 H2 O3 + HO.

 Ameisenfäure
 . C2 H O3 + HO.

 Kleefäure
 . C2 O3 + 3 HO.

 Koblenfäure
 . C O2, Wasser HO.

Daher also rührt es, daß das Parenchym aller Gewebe mit Kohlenfäure und fohlensauren Salzen geschwängert ist. Und auch dieses Haupterzeugniß der Zersetzung im Thierförper läßt sich demnach in den Geweben nicht vermissen.

Wenn es wahr ist, wie es wiederum Scherer's steißige Forsschungen wahrscheinlich gemacht haben 1), daß in dem Fleischsaft Essigäure und flüchtige Fettsäuren enthalten sind, so muß man auch diese Körper als Uebergangsstusen zur Bildung von Kohlensäure und Wasser betrachten.

Diese Kohlensäure, dieses Wasser treten aus den Haargefäßen der Lunge in die Maspishischen Lungenbläschen, und wenn die Gase des Bluts hier angelangt sind, dann tauschen sie sich aus mit den Gasen der eingeathmeten Luft, die in der Luftröhre und in den höheren Abschnitten der Bronchien vorhanden sind, ganz nach den Geschen der Diffusion, wie es Vierordt in seiner klassischen Abhand-lung über die Respiration so schon entwickelt hat 2). So erreicht der Sauerstoff der eingeathmeten Luft allmälig die Lungenbläschen. Bon hier aus beginnt der Wechsel zwischen Kohlensäure des Bluts und Sauerstoff der Lungen. Bei der Erweiterung des Brustkastens strömt die Luft von außen in die Luftröhre, aber auch die Gase des Bluts bewegen sich aus den Haargefäßen in die Lungenbläschen hin-

<sup>1)</sup> Scherer, a. a. D. S. 199, 200.

<sup>2)</sup> Bierorbt, Physiologie bes Athmens, Rarleruhe 1845, G. 190-197.

über. Dieser Borgang ist rein physikalisch. Die Gase sind völlig indifferent.

Alfo sind die Bläschen der Lungendruse keine Bildner, sondern nur Behälter der Kohlensäure, die wir ausathmen. Aber ebenso vershalten sich die Nierenkanälchen zu dem Harnstoff, der in den Geweben gebildet wird.

Bevor die eigentliche Ausscheidung beginnt, müssen demnach die Ausscheidungsstoffe ins Blut wandern, daher die Kohlenfäure und der Harnstoff des Bluts, welcher letztere zuerst von Simon und später von vielen anderen Forschern (Strahl und Lieberfühn, Garrod — im Blut des Menschen —, Lehmann, Verdeil und Dolfuß) wahrgenommen wurde. Neuerdings fand Stas Harnstoff im Blut des Mutterkuchens der Frau 2).

Auch an den Uebergangsstufen zu jenen Endproduften der Umsetzung sehlt es im Blute nicht. So haben Strahl und Lieberkühn und zulet Garrod Harnsäure im Blut, der letzgenannte Forscher im Blut des Menschen gefunden. Berdeil und Dolfuß beobachteten im Ochsenblut hippursauren Kalk.

Wenn diese Stoffe der Rückbildung eiweißartiger Körper ihren Ursprung verdanken, so sind andererseits die slüchtigen Fettsäuren des Bluts, die Ameisensäure, welche Bouchardat und Sandras bei Hunden nach der Fütterung mit Zucker im Blute nachwiesen, die Kleesäure, welche Garrod wenigstens bei Kranken im Blut wahrnahm 3), als Umwandlungsprodukte der Fette und der Fettbildner zu betrachten.

Die genaue Untersuchung dieser Umwandlungsprodukte verminbert von Tage zu Tage die Zahl jener unbekannten Extractivstoffe, mit denen sich fast jede Analyse thierischer Gebilde zu schleppen hat. Und die Hoffnung ist gewiß nicht zu kühn, daß eine Zeit kommen wird, in welcher die Fortschritte der Chemie alle Extractivstoffe der Gewebe und des Bluts als organische Bestandtheile hinstellen werden, die der Rückbildung anheimgefallen sind. Erst dann werden die Extractiv-

<sup>1)</sup> Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXIV, G. 214-218.

<sup>2)</sup> Stas in Comptes rendus, T. XXXI, p. 630.

<sup>3)</sup> Garrob in Schmibt's Jahrbuchern, Bb. LXVII, 1850, G. 53.

stoffe das volle Interesse des Physiologen in Anspruch zu nehmen berechtigt sein.

#### S. 2.

Obgleich wir im Obigen gesehen haben, daß der eigentliche Bildungsheerd der Ausscheidungsstoffe in den Geweben zu suchen ist, so ist doch andererseits nicht zu verkennen, daß der in Rede stehende Umsatzer Materie schon im Blute beginnt. Wer nur immer auf die Eigenschaften der eiweißartigen Körper Rücksicht nimmt, muß es mit Mulder!) widersinnig sinden, daß der Sauerstoff mit dem Blute den Haargefäßen zugesührt werden sollte, ohne schon vorher mit den Blutbestandtheilen in die lebendigste Wechselwirkung zu treten.

Aus diesem Grunde wurde schon oben die Bildung des Faserstoffs und der sogenannten Proteinoryde Mulder's von einer Orystation des Eiweißes abgeleitet. An bestimmten Beweisen sür eine bereits im Blute stattsindende, vom Sauerstoff bewirkte Zersetzung ist die Wissenschaft aber keineswegs reich. Um so wichtiger ist eine Beobachtung Thomson's, durch welche eine theilweise Verbrennung des Fetts im Blute selbst unwiderleglich bewiesen wird.

Thomson hat nämlich gefunden, daß das Blut drei Stunden nach einem Mahle, das aus eiweißartigen Stoffen und Fett bestand, eine ziemlich bedeutende Menge des zugeführten Fetts enthält, während das genossene Eiweiß zu erscheinen beginnt. Nach sechs Stunzben konnte die Zunahme des Eiweißes noch nachgewiesen werden, während das Fett vergleichungsweise geschwunden war 2).

Da wir nun oben (S. 361) gezeigt haben, daß das Fett bei der Ernährung langsamer ausschwißt als die eiweißartigen Körper, so ergiebt sich aus jener Bevbachtung in zwingender Weise, daß ein Theil des Fetts unmit<sup>t</sup>elbar im Blut verbrennt, ohne vorher als Gewebebildner aufzutreten. Und in diesem Sinne kann man wenigs

<sup>1)</sup> Bgl. Mulber in ben Hollanbischen Beitragen von van Deen, Donbers und Moleschott, Bb. I, S. 20.

<sup>2)</sup> Thomfon in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LIV, S. 211, 212.

stens einen Theil des Fetts mit Liebig als Respirationsmittel bestrachten 1).

Insofern jede Rückbildung im Blut als ein Uebergang zur Aussscheidung gefaßt werden muß, läßt sich auch die Zusammenschung des Milzvenenbluts als Beweis für den bereits im Blut stattsindenden Umssat der organischen Stoffe des Thierförpers geltend machen. Schon daß der Faserstoff im Milzvenenblut nach Beclard vermehrt ist, legt Zeugniß davon ab, daß eine gesteigerte Aufnahme von Sauerstoff stattgefunden hat. Noch deutlicher wird dies aber dadurch, daß das Milzvenenblut, — das sich im Uebrigen von dem Blut der Orosselsader durch einen etwas größeren Wassergehalt und durch die Anwessenheit des neutralen Natronalbuminats?) unterscheidet, — etwas wesniger Blutförperchen enthält, als das Blut anderer Adern.

Es stimmt dies vortrefslich zu den Beobachtungen von Eder und Kölliker, die den Untergang von Blutkörperchen im Blut der Milzvene kennen lehrten. Auch ich habe in der Milz von Fröschen Formen von Blutkörperchen, Zellen und Körnchenhausen beobachtet, die mich zum Anhänger der Ansicht Eder's und Kölliker's machen. So versehlt nun auch die Anschauung wäre, wenn man deshalb die Milz zu einem Organ des Untergangs der Blutkörperchen stempeln wollte — man müßte denn solgerichtig auch die Glasslüssigskeit als ein Organ der Harnstoffbildung begrüßen wollen! —, so wichtig ist es doch, daß sene Wahrnehmungen im Berein mit Béclard's Analysen des Milzvenenbluts die im Blut beginnende Rückbildung beweisen.

# S. 3.

Es läßt sich also nicht läugnen, daß der Umsatz ber Materie, der die Rüchbildung des Thierförpers einleitet, wenigstens theilweise auch im Blut erfolgt. Immerhin steht es nach dem, was im ersten Paragraphen dieses Kapitels mitgetheilt wurde, sest, daß die Bildung der Ausscheidungsstoffe sich hauptsächlich in den Geweben ereignet.

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungsmittel, Darmftabt 1850, S. 59, 161.

<sup>2)</sup> Bgl. oben G. 393.

In ähnlicher Weise nun wie sich die Chylusgefäße und die Adern des Darms theilen in die Aufnahme der neu verdauten Blutz bildner, theilen sich die Lymphgefäße und die Adern in die Aufnahme der verbrauchten Gewebebildner.

Man würde sehr irren, wenn man deshalb glauben wollte, die Lymphe enthielte nichts als Ausscheidungsstoffe, oder wenn man, spieslend mit dem eitelen Tande von Zweckmäßigkeitsbegriffen, die Saugadern als von der Natur gebaute Abzugskanäle betrachtete, welche die Schlacke der Gewebe entfernen und dem Milchbrustgang zuleiten sollen. Nach den Gesehen der Endosmose treten die Bestandtheile des Nahrungssafts und die in den Geweben gebildeten Ausscheidungsstoffe in die Lymphgesäße hinüber.

Die Lymphe enthält Eiweiß und Faserstoff, verseifte und neus

trale Kette, Chloralfalimetalle und Salze.

In der Lymphe eines Pferdes fanden Geiger und Schloßsberger alles Eiweiß in der Gestalt von Natronalbuminat. Dadurch wird die Triftigkeit der Folgerung etwas gebrochen, welche Lehmann aus dem Reichthum der Asche der Lymphe an kohlensaurem Alkali ableitet, indem er auf milchsaure Salze in der Lymphe schließt. Jedenfalls muß man indeß mit Lehmann die hohe Wahrscheinlichkeit der Answesenheit milchsaurer Salze in der Lymphe anerkennen, und es ist dabei um so weniger Gesahr, da jener vorsichtige Forscher nicht unterslassen hat zu bemerken, daß Milchsäure in der Lymphe nie mit wissenschaftlicher Genausgkeit nachgewiesen wurde 1).

Daß die Lymphe neben jenen Bestandtheilen, welche sie mit dem Blute gemein hat, nun auch wirklich Erzeugnisse der Rückbildung entshält, das läßt sich leider in diesem Augenblick nur dadurch beweisen, daß der Rückstand der Lymphe, verglichen mit dem Rückstand des Blutserums, verhältnißmäßig reich ist an sogenannten Extractivstoffen, — die ihrer genauen Untersuchung noch harren. Nasse, dessen zahlreiche Forschungen über Blut, Shylus und Lymphe die Wissenschaft auch mit dieser Thatsache bereichert baben, hat est nicht versmocht, die Anwesenheit von Harnstoff in Pserdelymphe nachzuweisen. Der Reichthum an Extractivstoffen hat sich jedoch neuerdings auch

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 100.

aus der von Geiger und Schloßberger mit Pferdelymphe vorge= nommenen Analyse ergeben.

Unter den anorganischen Bestandtheilen ift in der Lymphe, wie im Blutserum, vorzugsweise bas Rochsalz vertreten. Außerdem entbalt die Lymybe eine geringe Menge phosphorfaurer Alfalien, foblen= faures Alfali, von welchem die alfalische Reaction herrührt, welche Die Lymphe zu besitzen pflegt, fodann namentlich schwefelfaure Salze (Maffe). Die schwefelfauren Alfalien, beren Menge in ber Lymphe größer ift als im Blut, find offenbar als ein Endprodukt der Rudbildung eineifartiger Stoffe zu betrachten. Die Menge ber Erdfalze ift in der Lymphe weit geringer als im Blutferum, was fich in bochft einfacher Weise badurch erflärt, daß die phosphorsauren Erden zu den wichtigften Bewebebildnern gehören, alfo größtentheils in den Beweben zurückbleiben, indem fie fich bei dem Aufbau der Kormbestand= theile bethätigen. - Gifen, wenn es ja zu den regelmäßigen Beftand= theilen der Lymphe gehört und nicht etwa bloß von beigemengten Blutforperchen herrührt, ift jedenfalls nur in geringer Menge vorhanden. Beiger und Schlofberger haben endlich auch Ammoniakfalze in der Pferdelymphe gefunden.

In nachstehender Tabelle sind die wichtigsten Analysen der Lym= phe zusammengestellt:

| In 1000 Theilen          | Kymphe aus Kymphe dem Fuffichena<br>den des Men: dem Millo<br>fchen.<br>Marchand nach lange<br>und And Andern<br>Sollberg. Schrift | Chmpbe aus Kymphe des<br>dem Fußvii- Menschenaus<br>ken des Men- dem Milch-<br>schen.<br>Marchand nach langem<br>und der g. Kyngern.<br>Eolberg. Kyöeritier. | Lymphe<br>bes<br>Pferbes.<br>Smelin. | Lymphe<br>des<br>Pferdes.<br>Emelin. | Lymphe<br>des<br>Pferdes.<br>Rees. | Emphe des<br>Pferdes.<br>Geiger<br>und<br>Schloße<br>berger. | Lymphe<br>des Efels.<br>Raffe. |
|--------------------------|--|--|--------------------------------------|--------------------------------------|------------------------------------|--|--------------------------------|
| Eiweiß                   | 4,34   | 60,02  | 27,5                                 | 14.85                                | 12.00                              | 6.5  |                                |
| Baferstoff               | 5,20   | 3,20   | 2,5                                  | 1,30                                 | 1,20                               | F.0  | 11'68 }                        |
| Fett                     | 2,64   | 5,10   | 0,0                                  | Cource                               | Couren                             | Smiren   | 000                            |
| In Masser löslicher Er-  |  |  |                                      |                                      | -                                  | )  | 6010                           |
| tractivitely             | 9 19   | o  | 2,11)                                | 2,581)                               | 13,19                              |  | 50<br>50<br>50<br>50           |
| In Alfohol löslicher Er- | 2110   |  |                                      |                                      |                                    | 2.7  | 240                            |
| tractivites              |  |  | (1 6'9                               | (169'6)                              | 2,40                               |  | 1.63                           |
| Salze                    | 15,44  | 8,25   | (£)                                  | Đ                                    | 5,85                               | 0'2  | 5,93                           |
| Walfer                   | 969,26   | 924,36   | 0'196                                | 967,70                               | 965,36                             | 983.7  | 950,00                         |

1) In Gmelin's Analyfen blieben bie Calze mit ben Ertractivftoffen vereinigt. Bgl. Raffe, Art. Lymphe in R. Wagner's Sanbworterbuch, Bb. II, G. 396.

Die Menge der Kalksalze, der Bittererde, der Kieselerde und des Eisenoryds betrug in Nasse's Analyse: 0,31 in 1000 Theilen. Ueber das gegenseitige Berhältniß der einzelnen löslichen Mineralbesstandtheile geben die folgenden Zahlen Ausschluß, welche wir einer von Nasse angestellten Analyse der Pferdelymphe verdanken:

In 100 Theilen der Asche Chlornatrium . . . 73,48 Koblensaures Alfali . 20,23 Schwefelsaures Alfali . 4,15 Obosvhorsaures Alfali . 2,14.

Hierbei ist jedoch zu bemerken, daß das kohlenfaure Alkali fast zur Hälfte von fettsauren Salzen berrührte.

Sehr richtig hat Nasse das stoffliche Wesen der Lymphe zussammengesaßt in den Worten: "Die Lymphe ist demnach eine vers "dünnte Blutstüssigkeit, in welcher im Verhältniß zum Eiweiß und "Fett die löslichen Salze und" (namentlich) "die Ertractivstoffe vors "walten"). Indem sich die Lymphe mit dem Chylus durch den Milchbrustgang in das Benenblut ergießt, gelangen in jenen Extractivstoffen die Erzeugnisse der Rüchbildung auf einem Umweg in das Blut, die sonst unmittelbar endosmotisch in die Venen übergehen.

### S. 4.

Indem die Orydation des Bluts, wie früher gezeigt wurde, vorzüglich die Entwicklung der Gewebebildner, die Orydation der Gewebe die Bildung der Ausscheidungsstoffe bedingt, liegt es in der Natur der Sache, daß das Blut bei der Ausscheidung selbst mehr eine leidende Rolle übernimmt. Die wesentlichen Beränderungen des Bluts beschränten sich auf das Austreten der Ausscheidungsstoffe in die Orüsenelemente, bald durch Endosmose, bald durch Diffusion.

Es ist leider so schwierig, sich gehörige Mengen des Bluts, das durch die Schlagadern den Drüsen zugeführt, durch die Udern aus den Drüsen abgeleitet wird, zu verschaffen, daß die Beränderungen,

<sup>1)</sup> Raffe, a. a. D. S. 402.

welche das Blut durch die Ausscheidung in den einzelnen Drüsen erleidet, erst zu einem sehr kleinen Theil erforscht sind. Ja unsere Kenntnisse beschränken sich eigentlich auf die Beränderungen, welche das Blut durch das Athmen erleidet. Diese sollen hier in der Kürze der Lehre der Ausscheidungserzeugnisse vorausgeschickt werden. Es wird dann leichter sein, die verschiedenen Ausscheidungsstoffe selbst im Zusammenhang zu übersehen.

Bei der allgemeinen Entwicklungsgeschichte der Ausscheidungsstoffe ist schon erörtert, woher die Kohlensäure stammt, die in dem Blute nach den Bersuchen von van Enschut, Bischoff, Davy und Magnus regelmäßig als freies Gas enthalten ist. Das Blut entshält aber außerdem Stickstoff, der als ein Erzeugniß des Stoffwechsels betrachtet werden muß, da er mit der ausgeathmeten Lust aus dem Körper ausgeschieden wird. Das dritte freie Gas jedoch, welches im Blut vorhanden ist, der Sauerstoff, wird von außen aufgenommen; er dringt von den Malpighischen Lungenbläschen in die Haargefäße der Lungen und wird mit dem Blut der Lungenadern dem linken Vorhof des Herzens zugeführt. Dieser Sauerstoff bedingt die Umwandlung des venösen Bluts in arterielles.

Den vortrefslichen Untersuchungen, welche Magnus über die Gase des Bluts angestellt hat, verdanken wir einen genauen Zahlenausdruck für das Verhältniß des Sauerstoffs zur Kohlenfäure in beiden Blutarten. Während das Blut der Schlagadern auf 16 Raumtheile Kohlenfäure 6 Raumtheile Sauerstoff enthält, sind im Blut der Adern auf die gleiche Kohlenfäuremenge kaum 4 Raumtheile Sauerstoff zugegen. Über auch im Vergleich zur ganzen Blutmenge ist der Gehalt an Kohlenfäure im venösen Blut größer als im arteriellen. Magendie fand in 100 Raumtheilen des venösen Bluts 78, in dem arteriellen Blut dagegen nur 66 Raumtheile Kohlenfäure.

Bon diesen Gasen ist nach Magnus der Sauerstoff vorzugs= weise in den Blutförperchen enthalten. Auch nach Lehmann führen gleiche Raumtheile geschlagenen Bluts wenigstens doppelt so viel Lust als gleiche Raumtheile eines mit atmosphärischer Lust geschüttelten Serums. Nach van Maack und Scherer besitzen sogar hämatin-lösungen eine entschiedene Anziehungsfrast für den Sauerstoff 1). —

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 180.

Dagegen haben J. Davy und Nasse gefunden, daß die Blutkörperchen des venösen Bluts verhältnismäßig weniger Kohlensäure binden, als dieselbe Menge Serum, welche sie verdrängen. Das geschlagene Blut nimmt weniger Kohlensäure auf als das Serum desselben Bluts!).

Da mit der ausgeathmeten Luft auch Wasser entweicht, so kann es nicht fehlen, daß das Blut während des kleinen Lungenkreislaufs Wasser verliert. Sett man also das arterielle Blut als Begriff dem venösen gegenüber, so kann es nicht fehlen, daß jenes weniger Wasser enthält als dieses. Wenn freilich das Blut irgend einer beliebigen Schlagader mit dem Blute irgend einer bliebigen Ader verglichen wird, dann kann sich sehr leicht in vielen Fällen das Umgekehrte herausstellen, da gerade der Wassergehalt des Bluts nicht unbedeutenden Schwankungen unterliegt. Daher erklären sich denn auch die Widersprüche verschiedener Schriftsteller?). Auffallend ist es, daß in den Analysen von Wiß3) der Wassergehalt des Bluts der Nierenvene (784,53 in 1000 Th.) größer gefunden wurde als der des Bluts der Nierenarterie (779,79), da man doch hier in Folge der Harnaußscheidung gerade das Umgekehrte erwarten sollte.

Indem sich das venöse Blut in den Lungen in arterielles verwandelt, wird ein Theil des Eiweißes zu Faserstoff orndirt. Deshalb enthält das venöse Blut nach Simon und Lehmann mehr Eiweiß, nach Lecanu, Nasse und Lehmann weniger Faserstoff als das arterielle<sup>4</sup>). Der arterielle Faserstoff soll sich nach Dénis durch Unstöllichkeit in Salpeterwasser vom venösen unterscheiden.

Die Blutförperchen sind in dem Blut der Arterien vermindert (Manen, Hering, Rasse). Dagegen fand Lehmann in den Blutförperchen von arteriellem Pserdeblut etwas mehr Hämatin, als in dem Blut der äußeren Drosselader, was dieser Forscher dadurch erstlärt, daß umgekehrt die Menge des Fetts in arteriellen Blutkörperchen geringer ist 5).

Eine Ubnahme bes Fetts erftrect fich im Blut ber Schlagabern

<sup>1)</sup> Bgl. Naffe, Art. Blut in R. Bagner's Sanbwörterbuch, Bb I, S. 177.

<sup>2)</sup> Raffe, a. a. D. S. 171, 172.

<sup>3)</sup> Bif in bem Archiv von Birch ow und Reinhardt, Bb. 1, S. 262, 263.

<sup>4)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 235 und 228.

<sup>5)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 224.

nicht bloß auf den Blutkuchen, sondern ebenfo auf das Serum (Si= mon, Lehmann 1).

Blutförperchen und Serum enthalten beide in den Arterien mehr Salze als in den Benen (Naffe, Lehmann).

Alle diese Beränderungen erklären sich offenbar höchst einsach theils durch die Wasserausscheidung, theils durch die Orydation, welche das venöse Blut, indem es arteriell wird, erleidet.

Um Lehmann's Angabe, daß das arterielle Blut der Pferde mehr, und zwar bedeutend mehr Ertractivstoffe enthält, als das vesnöse?), erklären zu können, dazu müßten wir über die Natur dieser Ertractivstoffe etwas besser unterrichtet sein. Es ist aber allerdings mehr als wahrscheinlich, daß in diesen Ertractivstoffen, wie Mulder annimmt, höhere Orndationsstusen der eiweißartigen Körper verborgen sind.

In neuester Zeit hat Clement für das arterielle und das venöse Blut des Pferdes die folgenden Zahlen mitgetheilt, welche die arithmetischen Mittel aus je drei Analysen darstellen 3):

In 1000 Theilen.

|                  | Benöfes Blut. | Arterielles Blut. |
|------------------|---------------|-------------------|
| Eiweiß und Salze | 81,23         | 78,03             |
| Faserstoff       | 4,97          | 5,30              |
| Blutförperchen   | 98,67         | 96,87             |
| Wasser           | 815,13        | 819,80            |

Also auch Clément fand weniger Wasser in dem Blut der Arterien als in dem der Benen. Welchen Adern und welchen Schlagadern war das Blut entnommen? Clément's Erklärung der Wasserzunahme durch eine Orndation des Eiweißes scheint mir durchaus unzulässig 4).

## §. 5.

Die hellrothe Farbe des arteriellen, die dunkelblaurothe Farbe des venösen Bluts ift nur beshalb der Gegenstand fehr ausführlicher,

<sup>1)</sup> Lehmann's wichtige Bahlen finben fich a. a. D. Bb. II, G. 237.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 240.

<sup>3)</sup> Comptes rendus, T. XXXI, p. 289.

<sup>4)</sup> Bgl. Clément, a. a. D. S. 290.

480 Blutfarbe.

und nach Verhältniß wenig fruchtbarer Besprechungen geworden, weil man sich bemüht hat, Ursachen einer Eigenschaft aufzusinden, die nur unter günstigen oder ungünstigen Bedingungen besser oder schlechter zur Erscheinung fommt.

Eine Thatsache stand fest: das Blut wird hell in Folge des Athmens, hell, wenn man Sauerstoff durchleitet, dunkel dagegen durch Kohlenfäure.

Indem man fich an bas Samatin hielt als an ben Bilbner ber Karbe, suchte man die Bedingung der hellrothen Karbe des arteriellen Bluts junachft in einer Drydation des hamatins. Um glücklichften ift diefe Unficht eine Zeit lang offenbar von Bruch vertheidigt worben. Allein fie wird widerlegt durch die Thatsache, daß ber Chemifer feine Drydationsstufen bes Samatins fennt (val. oben G. 244), mahrend der physiologische Bersuch lehrt, daß eine bloge Lösung des Samatoglobuling durch Sauerstoff feine Farbenveranderung erleidet. Schon Dumas hatte die Beobachtung gemacht, daß das Blut burch Sauerstoff nicht beller geröthet wird, wenn erft die Blutforperchen burch Chloralfalimetalle aufgeloft worden find. Scherer fand in Bamatoglobulinlösungen, welche feine Rorperchen enthielten, den Farbenunterschied, welchen Sauerstoff und Roblenfaure erzeugten, weit geringer als in Blut. Ich felbst fonnte in einer mit vielem Baffer verbunnten Löfung des Samatoglobulins nach langerem Durchleiten von Sauerftoff und Roblenfaure durchaus feine bellere Karbe ju Gunften bes Sauerstoffs mabrnehmen. Gin Schütteln bes Bluts mit Sauer= ftoff oder Roblenfäure babe ich jedoch absichtlich nicht vorgenommen, weil dieses auf die Beranderung, die in der Lunge vor fich geht, feine Unwendung findet.

Wenn nun aus jenen Beobachtungen unzweiselhaft hervorgeht, daß die Beränderung der Blutfarbe bei der Einwirfung von Sauersstoff und Kohlensäure an die Gegenwart der Blutförperchen gebunden ist, so lag es ziemlich nahe, daß man eine physisalische Erflärung aus Gestaltveränderungen der Blutförperchen abzuleiten versuchte. Und diese Ansicht fand einen würdigen Bertreter in Scherer. Scherer glaubte nämlich, daß die Körperchen durch Sauerstoff im Blut der Säugethiere noch deutlicher biconcav, durch Kohlensäure biconver würden; die durch Kohlensäure in Kügelchen verwandelten Körperchen sollten aber die rothen Strahlen zerstreut zurückwersen und in Folge dessen das ganze Blut viel duntler erscheinen.

Im Falle diese Erklärung auf das Blut Anwendung sinden sollte, müßten die Körperchen der Arterien sich durch ihre Form von denen der Benen unterscheiden. Allein die Angabe Krimer's, daß die Körperchen des arteriellen Bluts kleiner seien als die des venösen, steht ganz vereinzelt und hat vielsach Widerspruch erlitten 1). Andererseits konnte ich mich ebenso wenig wie Joh. Müller, Henle und andere Mikrostopiker davon überzeugen, daß ein Durchleiten von Sauerstoff oder Kohlensäure im Blut von Säugethieren wirklich eine der Auffassung Scherer's entsprechende Kormveränderung der Körperchen hervorbringt.

Go viel freilich läßt fich nicht läugnen, daß diejenigen Mittel, welche die Geftalt der Blutförperchen in der von Scherer angenom= menen Weise verändern, das Blut häufig hell oder dunkel farben. Auf Bufat von Baffer wird das Blut befanntlich dunfel, und Senle bat querft diefe Erscheinung mit der Ausdehnung der biconcaven Scheiben zu Rügelchen in Zusammenbang gebracht. Starte Salzlöfungen bewirfen eine Rungelung der Korperchen und in Folge diefer wird die Karbe heller. Go fanden Donders und ich bei einer großen Anzahl von Bersuchen mit verschiedenen Salzlösungen, daß die Farbe des Bluts fich um fo mehr vom Steinrothen entfernt und dem dunkel Weinrothen fich nabert, je leichter die betreffende Salzlösung die Rorperchen auflöft 2). Auf ber anderen Seite geht man viel zu weit, wenn man alle Ginfluffe, die ein Busammenschrumpfen ber Rorperchen bedingen, eine lichtere Karbe erzeugen läßt. Ich fab mit Donders die Blutförperchen durch ftarte Salpeterfäure grünlich braun, das Blut olivenbraun werden, und doch waren die Körperchen nicht aufgegnollen; durch ftarfe Ralilauge ichrumpfen die Körperchen zusammen, das Blut aber wird dadurch bei durchfallendem Licht undurchsichtig schwarz, bei auffallendem Licht kaftanienbraun 3). Ja es ift mir nach neueren Beobach= tungen durchaus zweiselhaft geworden, ob die durch Salzlösungen er= zeugte Runzelung wirklich die hellere Farbe bedingt. Ich fab nämlich das Ralbsblut durch eine Löfung von Eiweiß und Rochfalz, die fein

<sup>1)</sup> Maffe, a. a. D. G. 171.

<sup>2)</sup> Donbers und Moleschott, in Soll. Beiträgen, Bb. I, S. 377.

<sup>3)</sup> Donbers und Moleschott, a. a. D. S. 370-372. Moleschott, Phys. bes Stoffwechfels.

Berschrumpfen der Körperchen bewirkte, ebenfo gut hellroth werden, wie durch eine Lösung von Rochfalz allein.

Nichtsdestoweniger könnte man den Farbenunterschied des arteriellen und venösen Bluts vielleicht auf die angegebene Gestaltveränzderung der Blutkörperchen zurüchsühren, wenn sich diese wirklich zur Beobachtung bringen ließen. Nach Lehmann quellen zwar die Körperchen in dem Blut von Fröschen auf, die man in einer kohlensäurereichen Atmosphäre hat ersticken lassen. Allein bei der gelinderen Einzwirkung der Gase, die beim Athmen stattsindet, beim bloßen Durchsleiten von Sauerstoff und Koblensäure läßt sich die vorausgesetzte Formveränderung nicht beobachten.

Eine britte Erflärung, Die von Mulder ausging, fucht die begunftigende Bedingung bes Karbenunterschieds in einer chemischen Beränderung der Sulle der Blutforperchen. Mulder nahm nämlich an, es wurde burch ben Sauerstoff ein Gimeiftorper des Bluts zu ben fogenannten Proteinorpden orydirt und es legte fich eine Schichte bes höher orndirten Eiweififtoffs um die Körperchen berum. deffen follte tas hämatin im arteriellen Blut durch die undurchsichti= gere Hulle ber Körperchen weniger burchichimmern, bas gange Blut aber heller ericheinen. Donders bat, indem er den Gedanken Mulder's festhielt, diefer Unficht eine andere Wendung gegeben. Er glaubt nämlich, die Hille der Körperchen werde durch Kohlenfäure gallertig, burch Sauerstoff fest, weißer und weniger durchsichtig. Im Ginflana mit dieser Auffassung sab Barlef die Körperchen des Froschbluts durch Sauerstoff blaß gelblich, ihre Sulle fein fornig merden, mahrend dagegen Roblenfäure die Sulle glashell und die Farbe der einzelnen Körperchen bei Lampenlicht roth erscheinen ließ. Go wenig ich daran zweifle, bag man bei ftarferer Cinwirfung von Sauerstoff und Roblenfaure diefe Beränderung wirklich zur Unschauung bringen fann, fo muß ich doch ausdrücklich bemerken, daß ich diefelbe beim bloßen Durch= leiten von Sauerstoff oder Roblenfäure weder an den Blutförperchen bes Kalbs, noch an benen bes hubns erzeugen konnte.

Es ist also weit davon entfernt, daß man irgend eine der angenommenen Beränderungen als Ursache des Farbenunterschieds hinftellen dürfte. Eine Orndation des hämatins findet gar nicht statt, und die Beränderung der Gestalt oder der hülle der Blutkörperchen wird beim bloßen Durchleiten von Sauerstoff oder Kohlensäure nicht beobachtet. Ja ich gehe weiter und behaupte bestimmt, daß Niemand

sich getrauen wird durch eine mifrostopische Untersuchung arterielle und venöse Blutkörperchen von einander zu unterscheiden. Deshalb wäre es mehr als gewagt, wenn man den größeren Salzgehalt des arteriellen, den größeren Wassergehalt des venösen Bluts als begünstigende Berhältnisse für eine Formveränderung in Anspruch nehmen wollte. Der einzige Unterschied zwischen dem Blut der Schlagadern und dem der Adern, der unabhängig von der einsachen Anwesenheit des Sauerstoffs oder der Kohlensäure auf die Farbe seinen Einfluß übt, scheint in der größeren Zahl der Körperchen des venösen Bluts zu liegen.

Sonst ist man beschränkt auf die Angabe, daß Blut, welches Sauerstoff aufgelöst enthält, hellroth, Blut, welches mit Kohlensaure geschwängert ist, dunkel blauroth erscheint. Die Frage: warum? ist hier durchaus unlogisch. Seenso gut ließe sich fragen, warum Chlorophyll grün oder Carmin roth ist. Für eine Eigenschaft giebt es keine Ursache. Das eine oberste Geset, das in allen ähnlichen Fällen Answendung sindet, daß jeder Verschiedenheit der Eigenschaften eine stoffliche Verschiedenheit entspricht, ist hier ersüllt. Denn das arterielle Blut enthält mehr Sauerstoff und weniger Kohlensäure und ist auch sonst wesentlich anders zusammengesetzt als das venöse. Das Blut der Weinbergschnecke wird nach von Vibra und Harles durch Sauerstoff blau, durch Kohlensäure farblos. Farbe und Mischung sind aber ungleichartige Begriffe, die sich nicht durch einander erklären lassen, wenn gleich eine Veränderung der Mischung eine Veränderung der Farbe bedingt 1).

Das ist die größte Errungenschaft, welche die allgemeine Wissenschaft der Physiologie des Stoffwechsels verdankt, daß es als bewiesene Wahrheit gelten darf: jeder Veränderung der Mischung muß eine Veränderung der Eigenschaften entsprechen.

<sup>1)</sup> Bgl. meine Physiologie ber Nahrungsmittel, Darmftadt 1850 G. 90, 91.

### Rap. IV.

# Die Ausscheibungen.

Die ausgeathmete Luft.

#### S. 1.

Von Lungen und Haut entweichen die Gase, die wir als Endprodufte des Stoffwechsels im vorigen Kapitel kennen lernten. Koh-lensäure und Wasserdampf sind die Hauptstoffe, welche auf diesem Wege den Körper verlassen.

Aber auch die zerfallenden Siweißtörper und ihre Abkömmlinge liefern ihren Beitrag zu der ausgeschiedenen Luft, wenn sie gleich vorzugsweise mit dem harn dem Körper entzogen werden.

Schon Dulong und Despret hatten unabhängig von einsander eine Entwicklung von Stickftoff beim Athmen beobachtet. Marschand fah Meerschweinchen im Mittel von 10 Bersuchen auf hundert Raumtheile ausgeathmeter Kohlenfäure 0,94 Stickftoff, Tauben im Mittel aus 3 Bersuchen 0,85 aushauchen. Nach Regnault und Reiset) soll die Menge des Stickstoffs, die von Säugethieren und Bögeln entwickelt wird, gewöhnlich weniger als ½100, niemals aber mehr als ½100 vom Gewicht des verzehrten Sauerstoffs betragen. Barral fand beim Menschen die Menge des ausgehauchten Stickstoffs gleich etwa ½100 des Raums der ausgehauchten Kohlensäure.

Es ist bekannt, wie schon früher Bouffingault, indem er in der aufgenommenen Nahrung mehr Stickstoff fand als in den so=

<sup>1)</sup> Bgl. die klassische, großartige Arbeit von Regnault und Reiset in den Annales de chimie et de physique, 3e sér. T. XXVI, p. 510, oder in den Annalen von Liebig und Wöhler, Bd. LXXIII, S. 102, 103.

genannten greifbaren Ausscheidungen des Pferdes und der Ruh, bei gleich bleibendem Gewicht des Körpers, den Beweis lieferte, daß ein Theil des Stickstoffs der Nahrungsmittel mit den nicht greifbaren Ausscheidungen, durch die sogenannte Perspiration entweichen müsse. Unter der Perspiration begreift man die gesammte mit Wasserdunst geschwängerte Luft, die von Haut und Lungen ausgeschieden wird.

Schon vor längerer Zeit hat Marchand darauf ausmerksam gemacht, daß die ausgeathmete Luft auch etwas Ummoniak enthält. Nach von Gorup-Befanez kann man sich davon sehr leicht überzeugen, wenn man die ausgeathmete Luft durch eine Lösung von Hämatorylin streichen läßt (vgl. oben S. 328). Thomson giebt an, daß mit der ausgeathmeten Luft in 24 Stunden 0,195 Gramm kohlensauren Ammoniaks entweichen 1). Die unübertrefstichen Bersuche von Regnault und Reiset sind der Anwesenheit von Ammoniak in der ausgeathmeten Lust sehr wenig günstig. Immer waren die Mengen von Ammoniak in den Perspirationsgasen äußerst gering, ja sogar zweiselshaft. In einem Bersuch wurde in der eingeathmeten Lust mehr Ummoniak gefunden als in der durch Perspiration gewonnenen 2).

Nach Regnault und Reiset ift in den Erzeugnissen der Persfpiration eine äußerst geringe Menge schwefelhaltiger Gase enthalten.

Daß endlich auch flüchtige organische Stoffe durch die Lungen ausgeschieden werden können, geht einmal daraus hervor, daß ausgeathmete Luft in einer verschlossenen Flasche nach einiger Zeit einen fauligen Geruch annimmt, andererseits daraus, daß der Athem so häusig nach flüchtigen Delen der Nahrungsmittel riecht.

In den Mengenverhältnissen der ausgeathmeten Ausscheidungsstoffe zeigen sich außerordentlich große Schwankungen, welche durch
die vortrefslichen Untersuchungen von Scharling, Bierordt, Regnault und Reiset auf eine Anzahl von wesentlichen Einflüssen zurückgeführt sind, welche das schönste Licht über die Physiologie des
Stoffwechsels verbreiten.

Unter gewöhnlichen Berhältniffen fanden Balentin und Brunner als Mittel zahlreicher Bersuche in 100 Raumtheilen der von ih=

<sup>1)</sup> Bergelius (Svanberg), Jahresbericht, 28fter Jahrgang, G. 493.

<sup>2)</sup> Regnault und Reiset in den Annalen von Liebig und Wöhler, Bb. LXXIII, S. 309.

nen ausgeathmeten Luft 4,14, Vierordt in der feinigen 4,33 Koh- lenfäure.

Der Gehalt der ausgeathmeten Luft an Masserdunft zeigt ichon unter gewöhnlichen Berhältniffen eine viel größere Berschiedenheit, weil die Menge des Wafferdunstes, den wir einathmen, innerhalb so breiter Grenzen schwanft (val. oben S. 24, 25). Im allerleichteften murde Diese Berschiedenbeit fich erflären, wenn man wirflich mit Balentin annehmen durfte, daß die Ausathmungsluft mit Wafferdunft gefättigt ware. Dbaleich Balentin Diese Bebauptung in neuerer Zeit nicht nur auf theoretische Grunde, fondern auch auf Berfuche ftutt, fann ich nach eigenen Bersuchen jenem Sate nicht beipflichten. Bei einer unmittelbaren Bergleichung ber Ausathmungeluft mit gleichen Raumtheilen einer bei 370 mit Wafferdunft gefättigten Luft fand ich in der Mehrzahl der Källe, bag bie ausgegathmete Luft mit Baffer nicht gefättigt ift, ja daß in einzelnen Källen die gefättigte Luft 1/2 bis 1/2 Gewichtstheil Waffer mehr enthält 1). Mulder hat, wie ich glaube, die richtige Erklärung meiner Beobachtungen gegeben, indem er darauf aufmerksam macht, daß die Spannung des Waffers des Blutserums eine andere ift als Die von reinem Waffer. Gine Gattigung ber ausgeathmeten Luft mit Waffer wurde nur bann ftattfinden, wenn die haargefage ber Lungen reines Waffer führten 2). Offenbar hat jedoch auch die Länge und Kürze ber Zeit, mährend welcher die Luft in den Lungen verweilt, einen wesentlichen Ginfluß auf die Menge des Wasserdunstes, die von den Lungen ausgeschieden wird. -Balentin athmet durchschnittlich in der Minute 0,25 Gramm Baffer aus.

Ueber das Berhältniß ter Gase, welche durch die Haut, zu denen, welche durch die Lungen entweichen, sind nur für die Kohlensfäure Bersuche angestellt. Scharling sand beim Menschen das Bershältniß der von der Haut gelieferten Kohlensäure zu derzenigen, die von den Lungen ausgehaucht wird, gleich 1: 26,78. Dagegen soll

<sup>1)</sup> Moleschott, in ten hellanbischen Beiträgen von van Deen, Donbers und Moleschott, Bb. I, S. 97.

Mulder, proeve eener algemeene physiologische scheikunde, Rotterdam 1850, p. 1219.

nach Regnault und Reiset 1) die Menge der durch die Haut ausgeschiedenen Kohlensäure bei Säugethieren und Bögeln nur selten 1/50 von der aus den Lungen entweichenden betragen. Also wäre die Hautathmung beim Menschen thätiger als bei den Thieren, wie man es mit Rücksicht auf den Bau der Haut von vorn herein erwarten konnte.

### S. 2.

Je nach den Thierflassen zeigt sich die Lebendigkeit des Athmens außerordentlich verschieden. Bierordt hat dies anschaulich gemacht, indem er die Menge des Kohlenstoffs, die in 24 Stunden in der ausgeathmeten Luft entweicht, nach Zahlen der neuesten Bevbachter für Bertreter der vier Wirbelthierflassen zusammenstellte 2).

Die Zahlen beziehen fich auf 100 Gramm Rorpergewicht:

| Schleihe (humboldt und | G) | ro | ve | nç | al) | 0,024 | Gramm | = | 1    |
|------------------------|----|----|----|----|-----|-------|-------|---|------|
| Frosch (Marchand)      |    |    |    |    |     | 0,087 | 17    | = | 4    |
| Mensch (Scharling) .   |    |    |    |    |     | 0,292 | **    | = | 12   |
| Taube (Bouffingault)   |    |    |    |    |     | 2,742 | 1)    | = | 114. |

Auch Regnault und Reiset haben bestätigt, daß die Amphibien bei gleichem Körpergewicht, ohne daß sich das Berhältniß des eingeathmeten Sauerstoffs zur ausgeathmeten Kohlensäure merklich verändert, weniger Sauerstoff verbrauchen als die warmblütigen Wirbelthiere.

Eine und dieselbe Klasse zeigt wieder eine wesentliche Verschiedenheit sür die einzelnen Gattungen und Arten. Nach Regnault und Reiset verzehren die Sidechsen für ein gleiches Körpergewicht 2 bis 3 mal mehr Sauerstoff als die Frösche<sup>3</sup>).

Die Insetten, Maifafer und Seidenwürmer, verzehren für ein gleiches Körpergewicht beinahe so viel Sauerstoff wie die Säugethiere.

<sup>1)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXIII, S. 311.

<sup>2)</sup> Bierorbt in feinem Artifel Respiration, in R. Wagner's Sandwörterbuch, Bb. II, S. 859.

<sup>3)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bb. LXXIII, S. 298.

Regenwürmer stehen hinsichtlich ber Thätigkeit bes Athmens den Froschen beinahe gleich (Regnault und Reiset).

Bon Thieren, welche zu berselben Klasse gehören, verzehren kleine Arten mehr Sauerstoff als die großen. So wird nach Regenault und Reiset von Sperlingen und Grünfinken zehnmal mehr Sauerstoff verbraucht als von Hühnern.

Kur gleiches Rörpergewicht verzehren junge Thiere mehr Sauerftoff als erwachsene (Reanault und Reiset). Gbenfo wird nach Undral und Gavarret für gleiches Körpergewicht von Rindern und angehenden Junglingen in einer gegebenen Zeiteinheit mehr Rohlenfäure ausgehaucht als von Erwachsenen. Wenn man jedoch nicht mit dem Rörvergewicht vergleicht, dann erleidet die in einer Stunde ausgebauchte Roblenfäure eine Bermehrung von den Rinderigbren bis Während nun beim Mann Diefe Steigerung bis ins Junglingsalter. etwa zum dreißigften Sabre fortdauert, findet fich beim weiblichen Befcblecht mit dem Gintritt der monatlichen Regeln ein Stillftand ein, der erft in fpateren Jahren nach dem Aufhören der monatlichen Reis nigung einer geringen Zunahme ber ausgeathmeten Rohlenfäure weicht. Beim Manne zeigt fich ichon zwischen dem dreifigsten und vierzigften Sahre ein gang allmäliges Ginfen ber Roblenfaure, bas bei beiden Gefchlechtern in boberem Alter in eine bedeutende Berminderung übergeht. Andral und Gavarret.

Abgesehen von der Verschiedenheit, die sich schon aus jenen Angaben sur Männer und Frauen ergiebt, geht aus den Zahlen von Ansdral und Gavarret hervor, daß die Menge der ausgeathmeten Kohlensäure in einer gegebenen Zeiteinheit beim Weibe durchschnittlich 1/3 kleiner ist als beim Manne.

Gesunde magere Thiere verzehren für ein gleiches Körpergewicht mehr Sauerstoff als fette (Regnault und Reiset). Das Fettwerzben läßt sich in sehr vielen Fällen dadurch erklären, daß weniger Kohlensäure ausgeschieden wird. Weil weniger Fett verbrennt, bleibt mehr Fett in den Geweben angehäuft.

Das Berhältniß des in der ausgeathmeten Kohlenfäure entweischenden Sauerstoffs zu dem aus der eingeathmeten Luft verbrauchten ist nach Regnault und Reiset weit mehr abhängig von der Nahrung als von der Klasse der Thiere. Schon Dulong und Desprethatten gefunden, daß bei den Fleischfressern für eine gleiche Menge ausgehauchter Kohlensäure viel mehr Sauerstoff der eingeathmeten

Luft verschwindet als bei Pflanzenfreffern. Gang ebenfo fanden Reanault und Reifet bei einem und bemfelben Thiere bas Berbaltnif des in der ausgegthmeten Roblenfaure enthaltenen zu dem verschwindenden Sauerstoff bei Brod und Körnern weit größer als bei ausschließlicher Fleischkoft. Nach ber Rutterung mit Brod und Kornern fann das Berhältniß bie Ginbeit übertreffen, bei ausschließlicher Fleischnahrung schwantt es zwischen 0,62 und 0,80, mahrend beim Genuß von Gemusen und Kräutern bas mittlere Berbaltniß stattfindet. Wenn man den Sauerftoffgehalt von Buder oder Stärtmehl vergleicht mit dem Sauerftoffgebalt von Kett oder Giweiß, dann ergiebt fich unmittelbar, daß die Erzeugung einer gleichen Menge von Roblens faure bei Kleischkoft einen größeren Sauerftoffverbrauch vorausfest als bei Pflangennahrung. Geht man alfo umgekehrt von einem glei= den Sauerstoffverbrauch aus, bann muß unter fonft gleichen Berhält= niffen nach pflanglicher Nahrung mehr Roblenfäure ausgeschieden werben als nach ausschließlicher Rleischkoft.

Bei gleicher Thierart ist das Berhältniß des Sauerstoffs, der in der Kohlenfäure entweicht, zum Sauerstoff, der verzehrt wird, bei vollkommen gleicher Nahrung ein ziemlich beständiges. Regnault und Reiset.

In Folge eines aufgenommenen Mahles wird nach Vierordt die Menge der ausgeathmeten Kohlenfäure bedeutend gesteigert. Negenault und Reiset haben diesen auf zahlreiche Bersuche gestützten Ausspruch Vierordt's bestätigt, indem sie bei nüchternen Kaninchen nicht nur den Sauerstoffverbrauch ansehnlich verringert, sondern auch im Verhältniß zu diesem die Menge der ausgeathmeten Kohlenfäure vermindert sanden. Bei nüchternen Hunden beobachteten jene Forscher nur eine geringe Abnahme der ausgeathmeten Kohlensäure 1). Es ist eine der wichtigsten Thatsachen, welche durch die klassische Arbeit jener französischen Forscher ermittelt wurden, daß das Verhältniß des in der Kohlensäure ausgehauchten Sauerstoffs zu dem verzehrten während des Fastens nahezu dasselbe ist wie nach Fleischsost. Bei auseschließlicher Fettfost liesern Hunde weniger Kohlensäure als im nüchsternen Zustande.

<sup>1)</sup> Regnault und Reiset in ten Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXIII, S. 269, 274.

Während unter ben regelrechten Verhältnissen mit den Perspirationsgasen Stickstoff entwickelt wird, sahen Regnault und Reisset bei Sängethieren bisweilen, bei Vögeln beinahe regelmäßig eine kleine Menge des eingeathmeten Stickstoffs verschwinden. Bei Hühmern dauerte diese Aufnahme von Stickstoff sogar eine Zeit lang fort, als sie nach mehrtägigem Fasten auf einmal Fleisch als Futter bestamen.

Nach den Untersuchungen von Regnault und Reiset wird weder die Menge des verbrauchten Sauerstoffs, noch das Berhältniß von diesem zu dem in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltenen merklich verändert, wenn Säugerhiere eine sauerstoffreiche Luft athmen'). Während Regnault und Reiset bei Thieren verschiedener Klassen in einer Luft, welche dreimal mehr Sauerstoff enthielt als die gewöhnliche Utmosphäre, dasselbe Ergebniß erhielten, sah Marchand Frösche, die in reinem Sauerstoff athmeten, weit mehr Sauerstoff ausnehmen und, wenngleich bei Weitem nicht in demselben Berhältzniß, auch mehr Kohlensäure ausscheiden<sup>2</sup>).

Wenn eine Luft nur Sauerstoff genug enthält, dann kann ein beträchtlicher Theil ihres Sticktoffs durch Kohlenfäure ersett sein, ohne daß Athmungsbeschwerden entstehen. Regnault und Reiset sahen Thiere ungehindert athmen in einer Atmosphäre, in welcher mehr als die Hälfte des Raums aus Kohlenfäure bestand 3). Also ist es der Berbrauch des Sauerstoffs, nicht die Entwicklung von Kohlenfäure, welche die Luft verdirbt, ein Punkt, der bei der Beurtheilung der Luft in öffentlichen Gebäuden die höchste Ausmerksamkeit verdient.

In einer Luft, in welcher der Stickstoff großentheils durch Wafferstoff erset ift, bleibt das Verhältniß der von Kaninchen ausge=
hauchten Kohlenfäure zu dem verzehrten Sauerstoff ziemlich gleich; es wird aber weit mehr Sauerstoff verzehrt als unter gewöhnlichen Ver=
hältnissen.

Der Einfluß der Wärme auf die Ausscheidung der Rohlenfäure ist zuerst von Vierordt mit wissenschaftlicher Schärfe ermittelt

<sup>1)</sup> A. a. D. S. 302, 303.

<sup>2)</sup> Bgl. Bierorbt, Art. Respiration in Rub. Bagner's Sanbwörterbuch,

<sup>3)</sup> Liebig und Böhler, Annalen, Bt. LXXIII, S. 264, 265.

worden. Aus Vierordt's zahlreichen Versuchen hat sich aufs Bestimmteste ergeben, daß eine Erhöhung des Wärmegrads die Menge der Kohlenfäure in einer gegebenen Zeit sowohl, wie in gegebenen Raumtheilen der ausgeathmeten Luft bedeutend vermindert 1). Ebenso fanden Regnault und Reiset, daß Hunde bei niederen Wärmesgraden in einer Stunde mehr Sauerstoff verzehren als in höher erswärmter Luft.

Bögel athmen bei größerer Wärme mehr Stickstoff aus als bei niederen Wärmegraden. Regnault und Reiset.

Es ist wiederum Vierordt's Berdienst, daß wir über die Wirfung des erhöhten Luftdrucks auf die Menge der ausgeathmeten Koh-lenfäure genau unterrichtet sind. Hundert Raumtheile ausgeathmeter Luft enthalten zwar bei höherem Luftdruck weniger Kohlenfäure als sonst, da jedoch die Menge der überhaupt ausgehauchten Luft in einer gegebenen Zeiteinheit beträchtlich vermehrt ist, so wird dadurch die Absnahme der Kohlenfäure, die in einer bestimmten Zeit ausgeschieden wird, beinahe gleich Russ.

Daß förperliche Bewegung die Menge der ausgeathmeten Kohlenfäure um ein Bedeutendes zu steigern vermag, ist durch die Untersuchungen von Vierordt und Lassaigne?) bewiesen. Dieser Einfluß ist so mächtig, daß er den der Wärme aufzuheben im Stande ist. Während des Winters werden Pferde im Stall sett, die im Sommer auf der Weide mager werden.

In derselben Richtung wie die Bewegung wirkt aber jede gröfere Kraftäußerung des Körpers. Dhue Zweifel gehört hierher Haller's Beobachtung, daß viele männliche Thiere in der Brunstzeit das Mark aus den Knochen verlieren.

Während des Schlafs ist die Ausscheidung der Kohlenfäure ansfehnlich vermindert. Nach Regnault und Reiset beträgt das Berhältniß des in der Kohlenfäure entweichenden Sauerstoffs bei winterschlafenden Murmelthieren zu dem Sauerstoff, den sie verbrauchen, mitunter nur 0,4. Und die Menge des Sauerstoffs, den sie ausnehmen, ist selbst so bedeutend verringert, daß sie häusig nur 1/30

<sup>1)</sup> Bierordt, Physiologie bes Athmens, Karlsruhe 1845, S. 73-82.

<sup>2)</sup> Laffaigne in bem Journal von Erbmann und Marchand, Bb. XLVII, S. 136.

beträgt von dem Sauerstoff, den ein wachendes Murmelthier verzehrt. Daher können schlasende Murmelthiere lange Zeit hindurch in einer Luft leben, die so arm ist an Sauerstoff, daß sie ein wachendes Thier sogleich erstiden müßte.

Zwischen der Wärme der Winterschläfer und dem Wärmegrad der umgebenden Luft ist der Unterschied sehr gering. In Folge dessen verlieren winterschlasende Murmelthiere wenig Wasser durch Verdunsstung. Da nun häusig das Gewicht des eingeathmeten Sauerstoffs während des Winterschlass größer ist als das Gewicht der ausges hauchten Kohlensäure, da außerdem häusig Sticktoff aus der eingesathmeten Luft verschwindet, so erklärt sich hierdurch die merkwürdige Beobachtung von Regnault und Reiset, daß das Gewicht der im Winterschlas verharrenden Murmelthiere zunimmt, eine Zunahme, die nur durch den zeitweise abgehenden Harn eine Unterbrechung ersleidet.

Erstarrte Cidechsen verbrauchen achtmal weniger Sauerstoff als vollkommen erwachte.

Die Larven der Seidenwürmer hauchen im Verhältniß zum verzehrten Sauerstoff weniger Kohlensäure aus als die Raupen. Und überdies nehmen die Raupen etwa zehnmal mehr Sauerstoff auf als die Larven. Regnault und Reiset.

Obgleich bei Thieren die Orydation, welche der eingeathmete Sauerstoff bewirft, ebenso allgemein ist, wie die Erscheinungen der Reduction bei den Pflanzen, so sehlt es doch auch hier nicht an Aussnahmen. B. Thom son, Wöhler, August und Charles Morsren haben beobachtet, daß viele Insusorien Sauerstoff ausscheiden und also auch durch diese Nehnlichkeit mit den Pflanzen an der niedersten Grenze des Thierreichs zu stehen verdienen. Die Wahrnehmung der beiden Morren betraf Chlamidomonas pulvisculus und einige andere noch niedriger stehende grüne Thierchen 1).

<sup>1)</sup> Bgl. Liebig's Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologic, sedfte Auflage, S. 461 — 464.

# Der harn.

### S. 3.

Wenn mit den Perspirationsgasen vorzüglich die Erzeugnisse des Verfalls der Fette und Fettbildner den Thierleib verlassen, so werden mit dem Harn hauptsächlich die zerfallenen Giweißkörper auszgeleert.

Der Hauptbestandtheil des Harns ist der Harnstoff, No Co H4Oo nach Prout, der in farblosen, plattgedrückten, langen vierseitigen Säulen frystallisirt.

In Wasser und Alfohol ist der Harnstoff leicht löslich, wenig dagegen in Aether. Die mässerige Lösung des Harnstoffs ist neutral; sie wird durch Metallsalze, Gerbfäure oder andere Prüfungsmittel nicht gefällt. Mit einigen Säuren geht der Harnstoff frystallisiebare Berbindungen ein, so mit Salpetersäure und mit Aleesäure.

Bur Darstellung des Harnstoffs wird der Morgenharn bis zur Sprupsdichtigfeit eingedampft und der noch heiße Rückstand mit etwa gleichen Theilen Salpetersaure vermischt. Es bildet sich ein frystallinischer Brei von salpetersaurem Harnstoff, der zwischen Fließpapier ausgedrückt und darauf in verdünnter heißer Salpetersaure gelöst wird. Letztere zerstört den Farbstoff. Der aufs Neue frystallisirte salpetersaure Harnstoff wird durch kohlensauren Barnt zerlegt, die Lösung bei gelinder Wärme abgedampst. Der Rückstand besteht aus salpetersaurem Barnt, der in Weingeist unlöslich, und aus Harnstoff, der in Weingeist löslich ist. Man zieht also den Harnstoff durch Weingeist aus dem Rückstand aus und reinigt ihn vollends durch Arystallisation.

Neben dem Harnstoff ist die Harnsäure als ein Hauptbestandstheil des Harns des Menschen und der fleischfressenden Säugethiere zu betrachten. Nach der Analyse von Bensch wird sie ausgedrückt durch die Formel N<sup>2</sup> C<sup>5</sup> HO<sup>2</sup> + HO. Sie bildet im reinen Zustande ein glänzend weißes, krystallinisches Pulver, das aus unregelmäßigen Schuppen zu bestehen pflegt.

Kaltes Wasser löst die Harnsäure kaum, heißes nur in äußerst geringer Menge — 1 Theil Harnsäure erfordert 1800—1900 Theile heißen Wassers —, Alfohol und Aether lösen sie gar nicht. Wenn die Harnfäure mit etwas Salpetersäure auf dem Wasserbade bis zur Trockne

perdampft wird, dann entsteht eine schöne Durpurfarbe, die durch porfichtigen Zusatz von Ummoniat noch prächtiger zum Vorschein kommt, Dabei aber in Der Regel einen Stich ins Biolette annimmt. Das Berfekungsproduft, bas auf diese Weise gebildet wird, ift bas Murerid pber sogenanntes purpursaures Ammoniaf, No C12 H6 O8.

Die meisten harnsauren Salze sind in Wasser unlöslich. Mur mit Rali und Natron bildet die Harnfäure etwas weniger schwer in Maffer, dagegen in Alfohol febr wenig und in Aether gar nicht los= liche Neutralfalze. Mit Ummoniaf und anderen Bafen bildet die harnfäure nur faure Salze, die ebenfo wie die fauren Salze von Rali und Natron in Wasser außerordentlich schwer löslich find.

Im Barn pflegt die Barnfaure an Ratron gebunden zu fein.

Eine fehr einfache Darstellung der harnfäure, welche die reichste Ausbeute giebt, ift fürglich von Delffs empfohlen worden 1). Bepulverte Schlangenercremente, die fast gang aus harnsauren Salzen besteben, werden mit gleichen Gewichtstheilen fäuflichen Wetfalis und mit ter 14fachen Gewichtsmenge Waffer bis zum Sieden erhitt. Die fiedendbeiffe Lofung lagt man unmittelbar vom Kiltrum in ein Gemifch von 2 Theilen Schwefelfaure und 8 Theilen Waffer fliefen, während man die Fluffigkeit von Zeit zu Zeit umrührt. Dann wird Die harnfäure als frustallinisches Pulver ausgeschieden, und zwar fällt fie um so dichter nieder, je beißer die Mischung ift. Man fann die Aluffigfeit ein Paar Mal abgießen, bevor man das Auswaschen auf bem Kilter beginnt. Delffs erhielt bei diesem Berfahren aus nicht allzu unreinen Schlangenercrementen 80 Procent harnfäure; und wenn Die Ercremente aus reinem doppelt harnfaurem Ummoniumornd bestänben, wurde man nur 91 Procent freier Harnfäure gewinnen können.

Bei den Pflanzenfressern ift die harnfäure des harns durch Sippurfaure erfett, eine Gaure, die nach Liebig in geringer Menge auch im harn des Menschen vorzukommen pflegt. Liebig hat dies felbe zuerft im Pferdeharn nachgewiesen.

Der hippurfäure oder Pferdeharnfäure gehört nach Miticher= lich die Formel NC18 H8 O5 + HO. Die Krystalle bilden weiße, lange, vierfeitige Prismen.

In 400 Theilen falten Baffers wird die Sippurfaure gelöft,

<sup>1)</sup> Delffe in Poggendorff's Annalen, Bb. LXXXI, S. 310.

also ebenso leicht wie der Gyps, leichter in heißem Wasser und in Alfohol, nur wenig in Aether. Wenn man die hippursäure in einem Proberöhrchen im trocknen Zustande langsam erhipt, dann schmilzt diefelbe zu einer farblosen Flüssigkeit, die sich allmälig röthlich bräunt. Hat man eine kleine Probe genommen, dann erkennt man die gleichzeitige Bildung von Benzoösäure an dem Geruch. Bei einer größeren Menge der Pferdeharnsäure bildet sich in den höheren Theilen des Proberöhrchens ein Sublimat, das aus Benzoösäure und benzoösaurem Ammoniak besteht.

Nach der schönen Entdedung von Deffaigne zerfällt die hippurfäure, wenn sie mit starten Mineralsäuren gefocht wird, in Benzoësäure und Leimzuder:

Hippurfäurehydrat Leimzucker Benzo öfäurehydrat. 
$$NC^{18}$$
  $H^{8}$   $O^{5}$   $+$   $HO$   $=$   $NC^{4}$   $H^{5}$   $O^{4}$   $+$   $C^{14}$   $H^{5}$   $O^{3}$   $+$   $HO$   $2$   $HO$ .

Die Hippursäure nimmt bei dieser Spaltung 2 Acq. Wasser auf, und diese Zerlegung hat Strecker bei der Auffassung der Constitution der Gallensäure als Muster gedient. Die Cholsäure ist in dersselben Weise aus Leimzucker und Cholalsäure gepaart, wie die Hippursäure aus Leimzucker und Benzoöfäure. Beim bloßen Berdampsen des Harns zerscht sich nach Lehmann die Hippursäure leicht in Benzoöfäure. Daher hat man im Harn von Pserden und Menschen Benzoöfäure gefunden 1).

Die hippursauren Alfalien und Erden sind in Wasser löslich, die hippursauren Metalloryde in Wasser nur schwer.

Man bereitet die Hippursäure am besten aus möglichst frischem Pferdeharn. Dieser wird bis auf '/s seines Raums verdampst und mit einem Ueberschuß von Salzsäure versett. Dann bildet sich nach einiger Zeit ein gelblich brauner, frystallinischer Niederschlag, der mit Kalsmilch gesocht wird. Aus der heißen, siltrirten Lösung fällt sohlensaures Natron den Kals. Wenn dieser abgeschieden ist, wird durch Chlorcalcium das überschüssige fohlensaure Natron niedergeschlagen; der kohlensaure Kals nimmt dabei zugleich den Farbstoff in unlösliche Verbindung aus. Die siltrirte Flüssigeit enthält hippursaures Natron,

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 87, 88, Bb. II, S. 438.

das durch Salzfäure zerlegt wird. Die Hippurfäure reinigt man burch Arnstallisation (Liebig).

Daß der harn neben harnstoff und harnsäure oder Pferdeharnsfäure auch Kreatin und Kreatinin liefert, ist bereits im vorigen Kapitel (S. 466) angesührt worden. Nach heint soll der gesunde harn nur Kreatinin enthalten, und aus dem Kreatinin soll erst das Kreatin hervorgehen 1). Bei dieser Umsehung braucht das Kreatinin nur 2 Aeq. Wasser auszunehmen:

Rreatinin Rreatin.  $N^3$   $C^8$   $H^7$   $O^2$  + 2 H0 =  $N^3$   $C^8$   $H^9$   $O^4$ .

Sehr unvollkommen kennt man bisher den Karbstoff des harns. nach Scherer ift berfelbe in fortwährender Ummandlung begriffen. Durch neutrales und durch basisch effigsaures Bleiornd entstehen aus ben Lösungen bes Sarnfarbstoffs zwei verschiedene Riederschläge, bie nach Scherer's Unalpfe beide ftidftoffhaltig find. Der Theil, ber durch das bafifch effigfaure Blei gefällt wurde, enthält weniger Robs lenstoff und Bafferstoff, bagegen viel mehr Sauerftoff als ber andere. Die Bleiniederschläge werden nach Scherer am besten zerlegt, wenn man fie mit falgfäurehaltigem Alfohol focht. Dann bildet fich in Al= fohol unlösliches Chlorblei, mahrend der Farbstoff in Lofung bleibt. Die Farbe des Mudftands diefer altoholischen Lofungen ift febr verichieden; für den fohlenstoffreichsten Theil des Farbstoffe ift fie dun= felblau, in der alkoholischen Lösung purpurblau. In Baffer find die Rudftande der alfoholischen Losungen nur wenig loblich, leicht dage= gen, wenn bas Baffer ein freies oder fohlenfaures Alfali enthält. Durch Gäuren werden die Karbstoffe aus den alfalischen Lösungen dunfel gefällt (Scherer 2).

Heller hat einen gelben, einen rothen und einen blauen Farbstoff durch die Namen Urvranthin, Urrhodin, Uroglaucin unterschieden. Es ist jedoch das Verfahren Scherer's vorzuziehen, wenn er so wesnig charafteristrte Stoffe noch nicht mit neuen Namen belegen mag.

So wenig man also bisher die Harnfarbstoffe kennt, so wichtig ist es, daß man mit Lehmann annehmen muß, der farbige Ertrac-

<sup>1)</sup> Being in bem Journal von Erbmann und Mardanb, Bb. XLVI, G. 382.

<sup>2)</sup> Bgl. Scherer in ben Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LVII, S. 180.

Harn. 497

tivstoff des Harns bedinge den löslichen Zustand des harnsauren Natrons in dieser Flüssigfeit. Der Farbstoff soll nach Scherer unter dem Einsluß des Harnblasenschleims saure Gährung erleiden, und die gebildete Säure (Milchsäure nach Scherer, Essigfäure nach Liebig) würde dem neutralen harnsauren Natron 1 Neq. Basis entziehen und dadurch die Ausscheidung des so viel schwerer löslichen harnsauren Natrons veranlassen.

Außer den aufgezählten stickstoffhaltigen Bestandtheilen, die von den Nieren abgesondert werden, ist dem harn immer etwas Schleim von den harnwegen beigemengt.

Nach einer früheren Angabe von Berzelius sollten die Fettsäuren im Harn regelmäßig durch Buttersäure vertreten sein. Leh = mann meldet dagegen, daß sich die Buttersäure zwar sowohl im gesunden, wie im franken Harn sinden könne, daß sie jedoch in Wirkliche keit selten vorkomme. Städeler hat in neuester Zeit den Harn vergeblich auf Buttersäure geprüft?).

In Folge erneuter Untersuchungen theilt Lehmann mit, daß die Milchfäure nicht zu ben regelmäßigen Bestandtheilen des Harns gehöre, daß sie sich aber in allen Fällen finde, in welchen die Zusuhr milchsaurer Salze zum Blut gesteigert ist 3).

Rleefaurer Ralf findet fich nach den Angaben von Sofle und Lehmann nicht felten in dem Sarn gesunder Menschen.

Die flüchtigen Säuren des Harns sind in der allerneuesten Zeit von Städeler untersucht worden 4). Aus der Mutterlauge des Harns, aus welcher die Hippursäure ausgeschieden war, konnte Stäsdeler durch Destillation eine ölförmige Flüssigseit gewinnen, die in dem übergegangenen Wasser niedersank. Außer Ehlor und Benzoëssäure, welche letztere durch Zersetzung der Hippursäure entstanden war, enthielt jenes Del mehre flüchtige Säuren. Ein Theil dieser Säuren zersetzte kohlensaures Natron, der andere nicht. Die letztgenannten ließen sich in Aether lösen, die Natronsalze nicht.

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 401, 402.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LXXVII, S. 17, 18.

<sup>3)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 104.

<sup>4)</sup> Bgl. Stabeler in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXVII, S. 18 u. folg.

Unter den freien Säuren, die sich in Acther lösen, war nach Städeler das Phenylorydhydrat, die sogenannte Phenyliäure, die von Runge zuerst im Steinkohlentheer gesunden ward. Die Anwessenheit dieses Körpers, der durch die Formel C<sup>14</sup> H<sup>5</sup> O + HO bezeichnet wird, wurde taran ersannt, daß ein mit der Lösung getränkter Fichtenspahn nach dem Sintauchen in verdünnte Salzsäure sich bläute. Die Analyse der möglichst gereinigten slüchtigen Materie bezwies, daß sie nicht ausschließlich aus Phenylorydhydrat bestehen konnte. Städeler nimmt taher an, daß letzters mit einer anderen süchtigen Säure vermischt war, sür welche er den Namen Taurylsäure vorschlägt. Diese Taurylsäure soll sich von Phenylorydhydrat dadurch unterscheiden, daß sie einen höheren Siedepunst besigt und, mit Schweselsäure versetz, zurte weiße Tendriten bildet, mährend das Phenylorydhydrat, auf gleiche Weise behandelt, Monate lang slüssig bleibt.

Bon den an Natron gebundenen Cäuren, welche der Neiher zurückließ, hat Städeler mehre Barvtfalze analysiet, deren Barvtbestimmungen auf vier verschiedene Cäuren schließen lassen. Eine dieser Säuren, von welcher auch ein Silbersalz untersucht wurde, sührte
bei der Analyse zur Formel C<sup>14</sup> H<sup>11</sup> O<sup>3</sup> + HO. Städeler nennt
diese Säure Damalursäure von δάμαλις, Kalb. Gine zweite Säure
für welche Städeler den Namen Damolsäure vorschlägt, und ein
den slüchtigen Säuren hartnäckig anhängendes sticksoffhaltiges Del,
das durch Schweselssaure erst weinroth, dann farblos wird, erklärt der
genannte Forscher selbst sür Zerschungsprodukte eines im Ruhharn
vorkommenden übelriechenden Körvers.

Die berührten flüchtigen Stoffe find nach Städeler am reichlichsten im Rubharn enthalten. Es soll jedoch gelingen, sie auch im Pferdeharn und im Menschenharn nachzuweisen. Drei Pfund Menschenharn reichten eben aus, um die Anwesenheit der beiden Gruppen von Säuren zu erkennen, von denen die einen tohlensaures Natron zersehen, die anderen nicht.

Phenylerydhydrat ist nach Wöhler!) auch im Bibergeil vorhanden. Da nun Scharling aus einem durch Frost verdichteten Harn durch Aether einen Körper ausziehen fonnte, der nach Bibergeil roch, so glaubt Städeler, auch hier werde Phenylerydhydrat, wie

<sup>1)</sup> Bohler in feinen Annalen, Bb. LXVII, G. 360.

Harn. 499

im Bibergeil und Kreofot, die Ursache des Geruches sein. Schar = ling nannte seinen Körper, der wahrscheinlich ein Gemenge bildet, Omichmyloryd.

Nach dem Genuß von Salicin hat Lehmann aus dem Harn durch Aether einen Körper ausgezogen, der sich, ebenso wie das Phesyllorydbydrat, durch Eisenorydsalze bläut. Da nun die Biber mit den Weidens und Pappelrinden, die sie als Hauptnahrung fressen, eine reichliche Menge Salicin ausnehmen, so hegt Städeler die nicht unswahrscheinliche Vermuthung, daß die sogenannte Phenylsäure des Harns aus einem Körper der Salicylreihe hervorgehe. Andererseits erinnert Städeler daran, daß Schlieper das Phenylorydbydrat spurweise auch unter den Drydationsprodukten des Leims austreten sah. Demanach könnte jener flüchtige Körper der Rückildung leimgebender Geswebe seinen Ursprung verdanken.

Trot der Gegenwart so vieler organischer Säuren ist die saure Reaction des Harns des Menschen und der Fleischfresser nicht durch eine freie organische Säure bedingt, sondern, wie Liebig in einer seiner schönsten Urbeiten nachgewiesen hat, durch saures phosphorsaures Natron?). Liebig bat namentlich hervorgehoben, wie schnell der Harn durch Zersehung einen Gehalt an freier organischer Säure zeigt, eine Thatsache, welche Scherer bei der von ihm genau ersorschten sauren Harngährung ebenfalls beobachtete. Liebig hat jedoch in zerssehem Harn nur Essigsäure und Benzoesäure<sup>3</sup>), Scherer Milchsäure gesunden.

Die Niederschläge von Harnfäure ober faurem harnfaurem Nastron entstehen im Harn nach Liebig häusig dadurch, daß bei niederen Wärmegraden saures phosphorsaures Natron das neutrale harnsaure Natron zersetzt, während in höherer Wärme umgekehrt Harnsäure bassisch phosphorsaures Natron in ein saures Salz verwandeln kann, indem sie sich selbst mit Natron verbindet.

Unter den anorganischen Bestandtheilen des Harns herrscht das Rochsalz bedeutend vor. Nächst dem Rochsalz sind die phosphorsauren Alfalien und Erden, sodann die schwefelsauren Alfalisalze besonders

<sup>1)</sup> Stabeler, a. a. D. S. 36, 37.

<sup>2)</sup> Liebig in feinen Unnalen, Bb. I, G. 173-184.

<sup>3)</sup> Liebig, a. a. D. S. 166-169.

reichlich vertreten. Auch Chlorkalium fehlt dem Harne nicht. Eisen (nebst Manganorydul), Kieselerde, Fluorcalcium sind nur in sehr gezringer Menge im Harn vorhanden. Das Sisen kann bei gesunden Menschen sogar ganz sehlen.

Von mehren Seiten sind den Bestandtheilen des frischen Harns auch Ammoniassalze oder Chlorammonium zugezählt worden. Ja Boussing ault hat vor ganz Kurzem eine lange Reihe von Zahlen mitgetheilt, welche die Menge des Ammoniass im Harn bei Menschen von verschiedenem Lebensalter und bei verschiedenen Thieren ausdrücken sollen 1). Lehmann behauptet jedoch nach eigenen Bersuchen, gegen deren Beweiskrast nichts einzuwenden ist, daß frischer Harn durchaus seine Ammoniasverbindungen enthält. Wenn man Harnstoff mit saurem phosphorsaurem Natron socht, dann erleidet jener schon eine Zerssehung; es bildet sich phosphorsaures Natron-Ammonias, das bei 100°C sein Ammonias verliert und sich wieder in saures phosphorsaures Natron verwandelt. Daher ertlärt es sich nach Lehmann, daß der Harn beim bloßen Abdampsen Ammonias entwickeln fann 2).

Endlich find in dem harn regelmäßig freie Gafe aufgelöft, und zwar Kohlenfäure nach von Erlach, van den Broef und Mar= chand, und etwas Stickfoff nach Lehmann.

# §. 4.

Dbgleich die quantitativen Analysen des Harns wegen der außerordentlichen Schwankungen, welche die einzelnen Bestandtheile dieser Ausscheidung erleiden, nur wenig Werth haben, so sollen doch einige Beispiele hier annähernd ein Bild von den Mengenverhältnissen der verschiedenen Stoffe geben:

<sup>1)</sup> Journal de pharm. et de chim. 3e sér. T. XVIII, p. 266.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 424, 425.

| Sarnftoff Sarnfane "Mitchfaured Ame moniaf" Freie Mitchfaure | 30,00<br>1,00  | 12,46<br>0,52<br>1,03<br>7,70 | 14,58            | 70000         |        | ectann. | Lecanu.       | Lecann.       |
|--|----------------|-------------------------------|------------------|---------------|--------|---------|---------------|---------------|
| rtre .   | 17,14          | 1,03                          | 0,11             | 31,45<br>1,02 | 21,88  | 13,10   | 24,59<br>0,24 | 19,20<br>0,23 |
| Siffering outract it   |                |                               | 10,39            | 1,89          | 11     | 11      |               | 11            |
| Wassertract .  |                | ~                             | 3                | 10,06         |        | 11      |               | ]             |
| Blafenfchleim . Chlornatrium .                               | 0,32<br>4,45   | 5.20                          | 2,55             | 0,111         | 2.40   | 0.17    | 080           | 1 6           |
| "Chlorammon."  | 1,50           | 0,41                          |                  | 3,64          | -      |         |               |               |
| Rali   | 3,71           | 3,00                          | 3,51             | 7,31          | 5,45   | 2,25    | 7,85          | 3,21          |
| Natron<br>Whoshborfaires                                     | 3,16           | 1                             | 1                | (             |        |         |               |               |
| Ratron Mosphorfanres   | 2,94           | 2,41                          | 2,33             | 3,76          | 0,24   | 1,15    | 2,43          | 0,52          |
| Ammoniat".   | 1,65           | -                             |                  | ĺ             |        |         |               |               |
|  | 1,00           | 0,58                          | 0,65             | 1,13          | 1,64   | 0,46    | 0,62          | 0,85          |
| Riefelerde 90.   | 0,03<br>933,00 | Spuren<br>963,20              | Spuren<br>956,00 | 936.76        | 928,80 | 953.00  | 941.00        | 948.00        |

Aus den mit Anführungszeichen aufgezählten Stoffen ergiebt sich nach der im vorigen Paragraphen gegebenen Beschreibung des Harns, daß sich die Flüssigkeit unter den Händen der Forscher öfters schon zersetzt hatte.

Nach Lehmann schwankt die Menge des Harnstoffs im Harn gesunder Menschen zwischen 25 und 32 in 1000 Theilen, die der Harnsäure beträgt im Mittel verschiedener Untersuchungen 1 in 1000 Theilen.

In dem Morgenharn von Kühen, welche den Tag über auf die Weide gingen und Abends mit Heu, Stroh und Kleie gefüttert wurden, fand Städeler fürzlich bei zwei Bestimmungen 15 Hippursäure in 1000 Theilen 1).

Wägende Bersuche, um die Mengen der flüchtigen Säuren des Harns genauer anzugeben, waren bisher nicht möglich. Städeler berichtet aber, daß die Taurplfäure vorherrscht; ihr solgen das Phenplorydhydrat und die Damalursäure, von welcher letzteren die Damolfäure kaum ein Biertel beträgt 2).

Eine Analyse der Asche des Harns ist vor nicht langer Zeit von Vorter mitgetheilt worden 3):

## 100 Theile der Asche enthielten

| Chlorna   | triu | $\mathfrak{m}$ |   |   |   | 67,26  |
|-----------|------|----------------|---|---|---|--------|
| Natron    |      |                |   |   | ٠ | 1,33   |
| Rali .    |      |                |   |   |   | 13,64  |
| Ralk .    |      |                |   | ٠ |   | 1,15   |
| Bitterer' | de   |                |   |   | ٠ | 1,34   |
| Gifenori  | de   |                |   |   | 4 | Spuren |
| Phosph    | orfä | ure            |   |   |   | 11,21  |
| Chwefe    | lfäi | ire            | ٠ |   |   | 4,06.  |

Veinahe zur selben Zeit hat Rose eine Analyse der Afche veröffentlicht, in welcher die einzelnen Bestandtheile als Salze berechnet sind 4):

<sup>1)</sup> Städeler in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXVII, G. 19.

<sup>2)</sup> Stabeler, a. a. D. S. 33.

<sup>3)</sup> Porter in ten Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXI, C. 110.

<sup>4)</sup> Erbmann und Marchand, Journal, Bo. XLVIII, S. 56.

| In 100 Theilen                     |       |
|------------------------------------|-------|
| Chlornatrium                       | 57,03 |
| Chlorfalium                        | 8,99  |
| Basisch phosphorsaures Natron .    | 2,90  |
| Vasisch phosphorsaures Kali        | 4,53  |
| Phrophosphorfaures Kali            | 4,65  |
| Schwefelsaures Kali                | 5,33  |
| Basisch phosphorsaure Bittererde . | 2,57  |
| Basisch phosphorsaurer Kalk        | 2,57  |
| Pprophosphorsaure Bittererde       | 0,37  |
| Schweselsaurer Kalk                | 0,27  |
| Mangan, Gisenoryd und Riefelerde   | 0,79. |

Weit wichtiger als jene auf 1000 Theile Harn berechnete Zufammensehung ist die Kenntniß der Mengen, welche in 24 Stunden
mit dem Harn ausgeschieden werden. Nach Lehmann scheidet ein
gesunder Mann in 24 Stunden 22—36 Gramm Harnstoff aus. Lehmann selbst entleerte in 24 Stunden bei gemischter Kost, freilich
zu einer Zeit, in welcher er seine linke Lunge nicht für frästig hielt,
1,18 Gramm Harnsäure. Becquerel fand jedoch bei seinen an acht
verschiedenen Personen vorgenommenen Untersuchungen die Menge der
Harnsäure, die ein gesunder Mensch in 24 Stunden entleert, nur
gleich 0,497—0,557 Gramm.

Die Menge der feuersesten Bestandtheile, die dem Körper mit dem harn in 24 Stunden entzogen werden, beträgt nach einer Angabe von Porter, dessen Untersuchung sich über vier Tage erstreckte, durcheschnittlich 14,39, nach einer Bestimmung von Nose 14,84 Gramm.

Rofe fand tiefe 14,84 Gramm in folgender Beife gufammengefett:

| Chlornatrium  |   |  | 8,92   |
|---------------|---|--|--------|
| Chlorfalium   |   |  | 0,75   |
| Kali          |   |  | 2,48   |
| Ralt          | 4 |  | 0,22   |
| Bittererde .  |   |  | 0,24   |
| Eisenoryd .   | • |  | 0,01   |
| Phosphorfäure |   |  | 1,76   |
| Schweselfäure |   |  | 0,39   |
| Riefelfaure . |   |  | 0,07   |
|               |   |  | 14.84. |

#### §. 5.

Die obige Beschreibung hat sich vorzugsweise an den Harn des Menschen und der Fleischfresser angeschlossen. Zu diesem Harn steht der der Pslanzenfresser in geradem Gegensaß. Und zwar zunächst durch die alkalische Reaction. Zweitens dadurch daß er gar keine Harnsäure, statt dieser aber regelmäßig Hippursäure enthält. Nach Boufsingault sollen milchsaure Salze im Harn der Pslanzenfresser nie sehlen. Es läßt sich indeß die Giltigkeit dieser Angabe deshalb bezweiseln, weil sie von Boufsingault auf die Reaction von Pelouze gestüßt ward, nach welcher durch Milchsäure die vollständige Fällung von Kupseroryd durch Kalsmilch verhindert werden soll. Strecker hat jedoch gezeigt, daß die Milchsäure, ebenso wie viele andere organische Körper auch, jene Fällung zwar erschwert, allein ohne sie zu hindern I. Dagegen ist kleesaurer Kalk beständig im Harn der Pslanzenfresser vorhanden.

Saure kohlensaure Alkalien sind ein ferneres wesentliches Merkmal für den Harn der Pflanzenfresser. Ihnen verdankt der Harn von Rindern und Pferden seine alkalische Reaction. Die doppelt kohlensauren Alkalien sind von sauren kohlensauren Erden begleitet, unter welchen im Rindsharn die Bittererde weit über den Kalk vorherrscht. Ebenso überwiegt das Kali das Natron. Auch schweselsaure Salze sind im Harn der Pflanzensresser reichlich vertreten. Phosphorsaure Salze aber und Kochsalz sind in geringer Menge vorhanden. Boufssingault.

Allen aufgezählten Eigenthümlichkeiten gegenüber sind die faure Reaction und der besondere Reichthum an Harnstoff die hervorstechendssten Merkmale des Harns der Fleischsresser. Reben dem Harnstoff kann aber die Harnsäure spärlich vertreten sein. So fand Hierosnymi im Harn des Löwen sehr wenig und Bauquelin sogar keisne Harnsäure.

Während man von dem Schwein als einem Thier, das gemischte Nahrung zu sich nehmen fann, erwarten sollte, daß sich fein harn

<sup>1)</sup> Bgl. Streder in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, G. 216-219.

zunächst an den menschlichen anreihen oder zwischen dem Harn von Pflanzenfressern und Fleischfressern die Mitte halten würde, behauptet derselbe eine sehr merkwürdige Selbständigkeit, indem er weder hipspurfäure, noch Harnsäure enthält. Dem Harn der Pflanzenfresser ähnelt der Schweinsharn durch seine Armuth an phosphorsauren Salzen.

Der Harn der Bögel enthält zwar nach Coindet auch Harnfoff, besteht aber sonst im Wesentlichen aus saurem harnsaurem Umsmoniaf und doppelt harnsaurem Kalf. Aus den Excrementen der Strandvögel geht der Guano hervor. Da nun in der Cloafe der Bögel bekanntlich Harn und Koth zusammenkommen, so hat man es im Guano hauptsächlich mit einem Gemenge harnsaurer Salze zu thun.

In diesem Gemenge ift aber ein besonderer Stoff vorhanden, der von Bodo Unger zuerst beschrieben und Guanin genannt wurde. Unger ertheilte bem Guanin die Kormel No C10 H5 O2.

Reines Guanin bildet ein gelblichweißes, frystallinisches Pulver, das sich nicht löst in Wasser, Alfohol und Aether, leicht aber in Salzsäure oder in Natron. Obgleich es rothes Lacmus nicht bläut, muß es wegen der Berbindungen, die es mit Säuren eingeht, als eine schwache Basis betrachtet werden.

Um das Guanin aus dem Guano zu bereiten, wird dieser mit Kalfmilch erwärmt. Wenn die Flüssigfeit beim Kochen nicht mehr braun, sondern schwach grünlich gelb gefärbt ist, wird sie filtrirt und mit Salzsäure verset. Dann werden nach einigen Stunden Guanin und Harnsäure ausgeschieden. Der Niederschlag wird mit Salzsäure gestocht, welche die Harnsäure ungelöst zurückläßt, das salzsaure Guanin durch Ammoniaf zerlegt.

Nach Lehmann scheinen Strahl und Lieberfühn das Guanin auch im menschlichen Sarn gefunden zu haben 1).

Der Harn der Schildfröte ist nach Lehmann neutral oder schwach alkalisch. Er enthält Harnstoff, saure harnsaure Salze von Ammoniumoryd, Kalk und Natron, Hippursäure, Fett, phosphorsaure, schweselsaure Salze und Chlormetalle. Bon den Alkalien ist das Kali reichlicher als Natron vertreten.

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 176, 179.

<sup>2)</sup> A. a. D. Bb. II, S. 455.

Im harn bes zu ben Schuppenechsen gehörigen Leguans hat Taplor harnsäure nachgewiesen.

Saure harnsaure Alfatien bilden beinahe ausschließlich ben harn ber Schlangen, deren Ercremente aus diesem Grunde so allgemein zur Darstellung der Harnsäure benügt werden. Den harnsauren Salzgen ist nur etwas Harnstoff nebst phosphorsauren Erden beigemengt.

Der fluffige Froschbarn besteht aus einer Lösung von Harnstoff, Rochsalz und etwas phosphorsaurem Kalk.

Biele Käser, Schmetterlinge und Naupen liefern harnsaure Salze in ihren Excrementen. Das Borkommen der Harnsäure in den Malpighischen Gefäßen hat diese so oft als Gallengefäße gedeutete Theile mit Bestimmtheit den Nieren angereiht. In den Malpighischen Gefäßen der Naupe von Sphinx Convolvuli sand H. Meckel außer harnsauren Salzen auch Krystalle von ileesaurem Kalk.

In den Ercrementen der Spinnen baben von Gorup-Befanez und Will Guanin gesunden. Diese Forscher glauben es zu großer Wahrscheinlichseit erhoben zu baben, daß auch in dem grünen Organ bes Flußtrebses und in den Nieren der Teichmuschel Guanin vorstommt 1).

Als Niere dars nämlich die Bojanussche Trüse der Acephalen ohne Weiteres bezeichnet werden, da von Babo in Freiburg in den runden, schwarzblauen Kernen ibrer blasigen Körper Harnsäure nachsgewiesen hat 2). In derselben Weise wie von Babo sür die Teichsmuschel hatte Jacobson schon im Jahre 1820 die Teutung der Nieren sür Helix, Limax, Lymnaeus und Planordis gesichert 3), und Harles hat ein Gleiches sür die schwammigen Körper der Cesphalopoden geleistet 4). Demnach wäre eine Ausscheidung von Harnssäure auch durch die große Gruppe der Weichtbiere verbreitet, und es sieht zu erwarten, daß man bei der Leichtigseit, mit der sich die

<sup>1)</sup> Bgl. von Gorup: Befanez und Will in ten Annalen von Liebig und Wöhler, Bd. LXIX, S. 117 — 120.

<sup>2)</sup> Bgl. C. Th. von Siebold, Lehrbuch ter vergleichenten Unatomie, G. 282, 283.

<sup>3)</sup> Bon Siebolb, a. a. D. S. 339.

<sup>4)</sup> Bon Siebold, a. a. D. G. 400.

Anwesenheit von Harnfäure ermitteln läßt, die Niere bald auch bei den Mollusten auffinden wird, in welchen dieses Ausscheidungsorgan bisher nicht mit Sicherheit erfannt werden fonnte.

#### S. 6.

Kinder entleeren nach Lecanu mit dem Harn weniger organische und feuerseste Bestandtheile als Erwachsene, Greise weniger als achtjährige Kinder. Dagegen sollen vierjährige Kinder weniger organische Stoffe ausscheiden als alte Leute.

Hinsichtlich der einzelnen Bestandtheile wird hervorgehoben, daß der Harn kleiner Kinder verhättnismäßig reich ist an Hippursäure und an schweselsauren Salzen, arm tagegen an phosphorsauren Salzen und namentlich an phosphorsaurem Kalk.

Der harn des Kalbefotus und des jungen Kalbes, fo lange es mit Milch gefüttert wird, zeichnet fich aus durch faure Reaction und burch einen eigenthümlichen Körper, ber wegen feines Auftretens in ber Allantoisflüffigfeit, in welcher er zuerft gefunden wurde, mit dem Namen Allantoin belegt worden ift. Die Allantoisblafe, die in einer früberen Entwicklungszeit mit den Ausführungsgängen der Bolfichen Rörper, fpater durch den Urachus mit ber harnblafe zusammenhangt, enthält außer der Kluffigfeit, die von ihren eigenen Wefäßen abgefondert wird, immer auch Beftandtheile bes Barns. Jacobfon fand bei Bogelembryonen ichon in den erften Tagen der Bebrütung in der Allantoisfluffigfeit Sarnfaure, Prevoft und Le Rayer außer harnfäure auch harnstoff 1). In der Allantoisflussigfeit der menschlichen Frucht hat Stas Barnftoff beobachtet, mabrend diefer Forfcher fonft meder Sarnftoff, noch Sarnfaure, noch Sippurfaure, wohl aber eiweißartige Körper und, wie fcon früher Bernard, Traubenzuder nachweisen fonnte 2).

Nach der Analnse von Liebig und Wöhler wird das Allantoin ausgedrückt durch die Formel N4 Colo + HO. Krystalisirt

<sup>1)</sup> Bgl. Bifchoff, Entwicklungsgeschichte ber Caugethiere und bes Menfchen, Leipzig 1842, G. 348, 518.

<sup>2)</sup> Comptes rendus, T. XXXI, p. 629, 630, 659.

stellt es farblose harte Prismen dar, die sich in kalten Wasser ziemlich schwer, in heißem leichter, sodann auch in heißem Alkohol, nicht aber in Aether lösen. Warme Lösungen von freien oder kohlensauren Alkalien lösen das Allantoin auf.

Mit Säuren läßt sich das Allantoin nicht verbinden, wohl aber mit Bleiornd und mit Silberornd.

Salpeterfäure spaltet das Allantoin beim Erwärmen in Harnftoff und in eine Säure, N4 C10 H7 O9, die Allantoisfäure genannt wird:

Mlantoin Harnftoff Allantoissäure 3 (N<sup>4</sup> C<sup>8</sup> H<sup>5</sup> O<sup>5</sup> + HO) + 4 HO = 2 N<sup>2</sup> C<sup>2</sup> H<sup>4</sup> O<sup>2</sup> + 2 N<sup>4</sup> C<sup>10</sup> H<sup>7</sup> O<sup>9</sup>.

Wöhler, der zuerst das Allantoin aus dem harne junger Rälber barftellte, verfuhr hierbei auf folgende Weise 1). Der Rälber= barn wurde unter ber Siedhige verdunftet, bis er an Dichtigfeit einem bunnen Sprup gleich fam. In einigen Tagen frustallifirte 216 lantoin aus der Fluffigfeit, gemengt mit ammoniaffreier phosphor= faurer und gallertiger harnfaurer Bittererbe. Diefe Maffe murbe mit faltem Waffer angerührt, wobei die Allantoinfrystalle gu Boden fanfen; Die gallertige harnfaure Bittererde fonnte mit dem Baffer abgegoffen werden. Die gurudgebliebenen Arnstalle wurden barauf mit faltem Waffer gewaschen und bann mit wenigem Waffer zum Sieden erhitt; dabei verlieren die Arnstalle der phosphorsauren Bittererde Maffer, bleiben ungelöft und nur das Allantoin wird aufgenommen. Die burch Blutfoble entfarbte lofung verfette Bobler mit einigen Tropfen Salgfäure, um beigemengte phosphorfaure Bittererde in Lo-Schließlich wird bas Allantoin aus biefer Kluffung zu erhalten. figfeit frustallifirt.

Für die Entwicklungsgeschichte des Allantoins ist es von Wichtigkeit, daß die Harnsäure, wenn sie mit Bleihnperornd gekocht wird, in Allantoin, Harnstoff und kleesaures Bleiornd zerfällt:

<sup>1)</sup> Böhler in feinen Annalen, Bb. LXX, G. 229.

Neben dem Allantoin enthält der Harn von Kälbern, die drei bis vier Wochen alt sind, Harnstoff und Harnsäure in ähnlicher Menge, wie gesunder Menschenharn, dagegen feine Hippursäure. Die anorganischen Bestandtheile sind ausgezeichnet durch Reichthum an phosphorsaurer Bittererde, Chlorkalium und Kalisalzen überhaupt. Natronsalze sind in geringer Menge oder gar nicht vorhanden. Wöhler.

Frauen entleeren nach Becquerel in ihrem Harn weniger Harnstroff und weniger Salze, aber mehr Wasser als Männer. Die Menge der Harnsäure ist für beide Geschlechter nicht wesentlich versschieden.

Hinsichtlich der organischen Bestandtheile des Harns von Schwangeren ist zu bemerken, daß Lehmann unter denselben beständig ein weiches, butterähnliches Fett und Hölle häusig eine Zunahme des kleesauren Kalks beobachtet hat. Le Raper und Becquerel haben im Harn der Schwangeren bisweilen Sweiß gefunden; ob dies jedoch als Eigenthümlichkeit der Schwangeren betrachtet werden darf, ist zweiselhaft, weil auch sonst gesunde Leute mitunter Eiweiß durch den Harn entleeren.

Nach Donné ist der phosphorsaure Kalt im harn der Schwansgeren erheblich vermindert, zumal im sechsten bis achten Monat der Schwangerschaft. Die phosphorsaure Bittererde sand Lehmann, der jene Angabe Donné's bestätigte, in den letten Monaten der Schwansgerschaft umgekehrt bedeutend vermehrt ').

Eine besondere Eigenthümlichkeit des Harns der Schwangeren besteht darin, daß derselbe leicht alkalisch wird. In Folge dessen bildet sich an seiner Obersläche nicht selten ein schillerndes Häutchen, aus phosphorsauren Erden bestehend, das Nauche mit Unrecht für einen besonderen organischen Stoff, für sogenanntes Ryestein hielt.

Während des Wochenbetts zeigt der Harn feine Abweichung von dem gewöhnlichen Zustande. Aus dem Harn einer nicht stillenden Wöchnerin erhielt Lehmann jedoch in den ersten Tagen nach der Niederkunft so viel Buttersäure, daß diese nicht wohl bloß beigemengtem Schweiße zugeschrieben werden konnte.

<sup>1)</sup> Lehmann, Art. Sarn in R. Wagner's Sanbivorterbuch, G. 24.

#### S. 7.

Rurz nach einer Mablzeit wird sowohl im Ganzen, wie im Bers hältniß zu ten festen Bestandtheilen weniger Wasser mit dem Harn entleert. Chambert.

Durch reichliches Wassertrinken wird nicht nur die mit dem Harn ausgeschiedene Wassermenge, sondern nach Chossat, Becquerel und Lehmann auch die Menge der sesten Bestandtheile vermehrt.
Nach Lecanu sollten jedoch die sosten Bestandtheile nicht gleichzeitig zunehmen. Den Einfluß reichticher Wasserausnahme auf die
Salze des Harns hat Liebig in flassescher Weise erörtert 1). Wenn
daß reichlich getrunkene Wasser weniger Salze enthält als das Blut,
dann wird viel mehr Wasser mit dem Harn ausgeschieden, die Menge
der Salze nimmt im Verhältniß zum Wasser ab. Ja die phosphorsauren Salze des Harns verschwinden zulest bis auf kaum wahrnehmbare Spuren.

Um den Einfluß der Nabrung auf den Harn zu beurtheilen, sind offenbar die Bersuche von Lehm ann mit sticktoffreicher, gemischeter, sticktoffarmer und sticktoffreier Kost bei Weitem die wichtigsten. Bei eiweißreicher Nahrung nimmt die Menge des in 24 Stunden ausgeleerten Harustoffs bedeutend zu, während sie, zugleich mit der Menge der genossenen Eiweißstoffe abnehmend, bei sticktoffreier Kost am tiessten sint. Lehm ann hat seine verdienstlichen Beobachtungen an sich selbst angestellt. Frerichs erlangte bei Hunden dieselben Ergebnisse, während er selbst bei sticktoffsreier Nahrung in 24 Stunden nahezu ebensoviel (16,10 Gramm) Harustoff wie Lehm ann (15 Gramm) entleerte <sup>2</sup>). Thierische Nahrung vermehrt nach Lehm ann außer dem Harustoff auch die schweselsauren Salze und die phosphorsauren Erden.

Die Menge ter harnfäure, die dem Körper in 24 Stunden entzogen wird, hängt nach Lehmann weit weniger als der harnstoff von der Nahrung ab. Tropdem ergiebt sich aus Lehmann's 3ah=

<sup>1)</sup> Liebig, über bie Conflitution bes Garns ber Menichen und ber fleischfreffens ben Thiere, in feinen Annalen, Bb. L, S. 179, 180.

<sup>2)</sup> Freriche Art. Berbauung in R. Bagner's Sanbworterbuch, S. 663,

len, daß einer Abnahme oder Zunahme des Harnstoffs auch eine geringe Berminderung oder Bermehrung der Harnfäure entspricht.

Pflanzenfost vermehrt die Menge der Hippurfäure, die nach reiner Fleischfost beim Menschen gang sehlt (Liebig).

Außer ber Sippurfäure werden namentlich die Extractivstoffe burch pflanzliche Nahrungsmittel vermehrt (Lehmann).

Milchfäure wird dem Harn gleichfalls hauptfächlich durch bie Fettbildner bes Pflanzenreichs zugeführt (Lehmann), fleefaurer Kalf durch Pflanzenfost vermehrt.

Nach allen diesen Angaben ergiebt sich von selbst, daß die Unterschiede, welche oben für den Harn von Pflanzenfressern und Fleische fressern namhaft gemacht wurden, sich auf die Nahrung zurüchsichren lassen.

Die wichtigste Beränderung, welche Pflanzenfost im harn des Menschen und ter Fleischfresser hervordringt, ist die, daß er alkalisch wird. Zum Theil wird dies durch die organischsauren Salze der pflanz-lichen Nahrungsmittel bewirft, die sich im harn als kohlensaure Salze wiederfinden, zum Theil durch die Fettbildner. Lehmann sah seinen eigenen gewöhnlich start sauren harn nach 18 Stunden alkalisch werden, als er nichts als Milchzucker, Stärtmehl und Fett genossen hatte. Magendie beobachtete das Gleiche, als er Kaninchen eine Kleister-lösung, Bernard als er Hunden oder Kaninchen eine Lösung von Traubenzucker in die Benen sprifte 1).

Rochfalz, das der Nahrung zugefügt wird, vermehrt nach Boufsting ault ten Harnftoff im Harn. Bierordt und Weltzien santen, daß Kochsalz in die Orosselader eines Pserdes eingesprist die Ausscheidung von Kocksalz durch die Rieren steigert?). Hält man diese Beobachtungen zusammen mit den Angaben von Chossat, Becquerel und Lehmann, daß sich bei reichtichem Wassertrinken nicht nur das Wasser vermehrt, sondern auch die sesten Bestandtheile, die mit dem Harn ausgeschieden werden, so scheint sich die Folgerung zu ergeben, daß alle Stosse, welche reichlich von den Rieren abgesondert

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 413.

<sup>2)</sup> Biererdt in feinem hubschen Artifel: Transsubation und Entosmofe in R. Bagner's Sandwörterbuch, S. 652.

werden, das Blut nur in Gefellschaft der anderen wefentlichen Bestandtheile des harns verlaffen.

Es ist oben bereits erwähnt, daß nach den schönen Untersuchungen von Regnault und Reifet die Athmung fastender Thiere am meisten Aehnlichteit hat mit der der Kleischfreffer 1). Ebenso wird nach Bernard ber harn von Pflanzenfreffern durch Entziehung aller Rab= Die Menge bes harn= rung fauer wie beim Benug von Rleischkoft. stoffe, die in einer gegebenen Zeit verloren geht, erleidet jedoch eine Abnahme. Gie ift nach Frerich 82) bei hunden völlig gleich der Menge, die bei ftidftofffreier Rost dem Körper entzogen wird.

Rorverliche Unftrengungen vermehren nach Gimon und Lehmann die Ausscheidung von Sarnftoff und Milchfäure, von ichwefelfauren und phosphorsauren Salzen. Dagegen vermindern fie die Entleerung von Sarnfäure und Ertractivstoffen. Mangel an geboriger Bewegung bedingt umgefehrt eine vermehrte Abfonderung von harnfaurem Natron; bei wilden Thieren, die fonft wenig Sarnfaure entleeren, entsteht in der Gefangenschaft im Sarn ein Bodensat von barn-Die Sache wird einfach erflärt, wenn man mit faurem Natron 3). Liebig den harnstoff als ein Orydationsprodukt der harnfäure betrachtet. In der Rube wird beim Athmen weniger Cauerftoff verbraucht 4), also weniger harnfäure bis zu harnstoff orndirt.

Der Morgenharn ift dichter, dunkler und faurer als ber fonft bei Tag gelaffene, nach Lehmann fogar dunkler und dichter als der Berdauungsbarn, mahrend Chambert umgekehrt ben letteren an feften Bestandtheilen und namentlich an Salzen reicher fand als ben Morgenharn.

Im Winter ift die Menge des harns, die in 24 Stunden ausgeschie= den wird, weit größer. Da man nun weiß, daß die Rieren im gefun= den Zuftande mit einer größeren Waffermenge auch im Ganzen mehr anbere Sarnbestandtheile aus dem Blut abzusondern pflegen 5), da ferner

<sup>1)</sup> Bal. oben G. 489.

<sup>2)</sup> Frerichs, a. a. D. S. 663.

<sup>3)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, G. 221.

<sup>4)</sup> Bgl. S. 491.

<sup>5)</sup> Bgl. oben S. 510 und S. 511.

im Winter das Athmen lebendiger von Statten geht, insofern mehr Sauerstoff verbraucht wird, als im Sommer, so ist man gewiß berechtigt, anzunehmen, daß während des Winters dem Körper überhaupt mehr Ausscheidungsstoffe mit dem Harn entzogen werden.

Nach einem falten Bade ist die Wassermenge, die mit dem harn entleert wird, sehr gesteigert; es wird im Bade fein Wasser durch die haut verdunstet, sondern im Gegentheil Wasser aufgenommen.

# Der Schweiß.

## S. 8.

Die Flüssigfeit, welche in tropfbar flüssiger Form von den Schweiß= drüfen ausgeschieden wird, pflegt eine schwach saure Reaction zu besiten, ift aber an einzelnen Stellen des Körpers nicht selten alkalisch.

Sehr häufig ist der Schweiß mit einer reichlichen Menge absgeschuppter Oberhautzellen vermischt. Allein außer diesen beigemengten Bestandtheilen scheint der Schweiß noch einen anderen schweselund stickstoffhaltigen Körper zu führen, da Lehmann an Schweiß, der in einem verschlossenen Gefäße angesammelt war, eine Entwicklung von Schweselammonium beobachtete.

Kett ift auch dann im Schweiß enthalten, wenn biefer von Sautgegenden berrührt, benen Talgdrufen fehlen. Rraufe erhielt Margarin und ein bliges Fett, mahrscheinlich Glain, aus dem Sand= teller, in welchem die Saut feine Talgdrufen besitzt. Um leichteften verrathen fich aber die flüchtigen Fettfäuren des Schweißes. Unter Diesen ift die Unwesenheit von Butterfäure am sicherften ausgemacht (Simon, Lehmann). Rach dem Geruch nimmt Redtenbacher in dem Schweiß auch Caprolfaure, Lehmann Capronfaure und Metacetonfaure an; es ift jedoch nichts Zuverläffiges über bie Natur Diefer flüchtigen Kettfäuren befannt. Bon den genannten Sauren ift nur Die Metacetonfäure bisher in diefem Werte nicht beschrieben worden. Die Metacetonfaure, ber man auch die Namen Buttereffigfaure und Propionfaure beigelegt hat, ift nach der Formel Co Ho O3 + HO zufammengesett, also nur um - C2 H2 von der Butterfaure verschieden. Sie ift farblos, ölig, riecht nach Sauerfraut, erfordert ziemlich viel Wasser, um sich zu lösen, dagegen ist sie leichter löslich in Alfohol und Mether.

Es ist Cehmann nicht gelungen, Metacetonsäure aus dem Schweiß darzustellen. In der Lehre vom Zerfallen der organischen Materie werden wir dieser Säure als einem Erzeugniß der Orydation von Eiweißförpern und Fetten begegnen.

Milchfäure sollte nach Berzelius sowohl frei, wie an Ammoniak gebunden, vorhanden sein. Bei der Unsicherheit, mit welcher diese Säure dort erkannt werden kann, wo sie sich nur in kleiner Menge findet, wäre eine sorgkältige Prüfung dieser Angabe zu wünschen. Ebens so verhält es sich mit der Essigfäure, die von Anselmino und Sismon dem Schweiße zugeschrieben wird.

Flüchtige Stoffe, die von den ersten Wegen in das Blut gelangen, werden nicht felten mit dem Schweiß ausgedunstet. Daher entftehen flüchtige organische Beimengungen, die man am Geruch erfennt.

Unter den organischen Bestandtheilen des Schweißes herrscht Kochsalz vor. Die übrigen Mineralstoffe sind Chlorkalium, schweselssaures und phosphorsaures Natron, phosphorsaurer und kohlensaurer Kalk nebst Spuren von Eisenoryd (Anfelmino).

Daß der Schweiß nach Berzelius auch Ammoniaksalze ents balt, ist schon angedeutet worden.

Nach den annähernden Bestimmungen Anselmino's ist der Schweiß in 1000 Theilen folgendermaaßen zusammengesett:

|                                       | I.     | H.      |
|---------------------------------------|--------|---------|
| Oberhaut und Kalksalze                | 0,10   | 0,25    |
| Alkoholextract, essigsaure und milch= |        |         |
| faure Galze, freie Effigfaure         | 1,45   | 3,62    |
| Weingeistertract, Chlornatrium,       |        |         |
| Chlorfalium                           | 2,40   | 6,00    |
| Wafferertract und schweselsaure       |        |         |
| Salze                                 | 1,05   | 2,62    |
| Wasser                                | 995,00 | 987,50. |

Einer Berechnung Rraufe's zufolge foll ein Erwachsener in 24 Stunden mit dem Schweiß entleeren:

| Wasser                         | 791,50 | Gramm, |
|--------------------------------|--------|--------|
| Organische u. flüchtige Stoffe | 7,98   | 17     |
| Mineralitoffe                  | 2,66   |        |

Wenn man nach dem Geruch urtheilen darf, dann scheiden Frauen, namentlich ältere und unverheirathete Frauenzimmer mit dem Schweiß mehr flüchtige Fettsäuren aus als Männer. Denft man nun an Barzuel's Angabe, daß das Blut der Männer auf Zusaß von Schwesfelsäure stärfer nach flüchtigen Fettsäuren riecht als das der Frauen, so muß man annehmen, daß beim weiblichen Geschlechte nicht die Bildung, sondern nur die Ausscheidung flüchtiger Fettsäuren vermehrt ist.

# Die hautschmiere.

## S. 9.

Zahlreiche Namen unterscheiden die Hautschmiere, welche an versschiedenen Körperstellen von den Talgdrüsen der Haut geliesert wird. Denn zur Hautschmiere gehört die Augenbutter der Meibomschen Drüssen, das Ohrenschmalz, (cerumen), die Vorhautsalbe (smegma praeputii), der Käseschleim der Neugeborenen (vernix caseosa).

Bei verschiedenen Thieren zeigt die Hautschmiere einzelner Drüfen besondere Eigenthümlichkeiten. Das Bibergeil, Castoreum, welches die Borhaut der Ruthe oder des Kiplers von Castor Fiber aus den in ihren zahllosen Falten gebetteten Talgdrüsen erhält, verdankt jene Eigenthümlichkeiten wahrscheinlich beigemengten Harnbestandtheilen; es ist nach den jest vorliegenden Untersuchungen ein Gemenge von smegma praeputii und Harn. Aber aus Hauttalg scheint auch im Wesentlichen die Absonderung des Moschusbeutels von Moschus moschiserus, das Zibeth aus den Perinealdrüsen der asiatischen und afrikanischen Zibethtaße, Viverra Zibetha und V. civetta, ja nach Frerichs 1) auch die Ausscheidung der Harderschen Drüse der Bögel und vieler, mit einer Nickhaut versehener Säugethiere und Amphibien zu gehören. Die Drüsenzellen der Harderschen Drüse sind nämlich den der Meibomschen Drüsen ganz ähnlich und mit Fetttröpschen volltfändig angefüllt.

Die stickstoffhaltigen Bestandtheile des Thierkörpers sind in der Hautschmiere allemal durch reichlich beigemengte Spithelialgebilde und

<sup>1)</sup> Bgl. Frerichs, Art. Thranensecretion in R. Bagner's Sanbworterbuch S. 620, 621.

nach lehmann1) durch einen eiweiffartigen Stoff vertreten, von dem nicht ausgemacht werden fonnte, ob er dem Ciweiß oder dem Rafeftoff naher fteht.

Unter den Fetten der Hautschmiere finden sich Elain, Margarin, sodann ölsaure und margarinsaure Seifen. Die Basen dieser Seisen sind nicht nur Kali und Natron, sondern auch Ammoniak, welches letztere namentlich in der Borhautsalbe vorkommt (Lehmann).

Cholesterin ist in der Borhautsalbe und im Obrenschmalz enthalten; dagegen sehlt es, wie Bueck zuerst nachgewiesen hat, in dem Käseschleim der Neugeborenen?). Andere nicht verseisbare, aber wenig untersuchte Fette sind das Castorin des Bibergeils und zwei Stoffe die Chevreul in dem settigen Schweiß, welcher der rohen Wolle an-hängt, gesunden hat, das Stearerin und das Elaerin.

Das Castorin frustallisirt in kleinen, vierseitigen Radeln, schmilzt über 100° C und ist in Alfohol und Aether, zumal in der Wärme, löslich (Bizio, Brandes).

Stearerin und Elaerin enthalten weder Schwefel, noch Stid-ftoff; jenes schmilzt bei + 60°, dieses ist bei + 15° noch flüssig.

Ein gallenähnlicher Stoff, der nicht zu den Fetten gehört, in Waffer löslich ist und mit Schweselsaure und Zucker die bekannte Pettenkofer'sche Reaction der Gallensauren giebt, ist von Lehmann in der Borhautsalbe des Menschen, des Pserds und des Bibers gesunden. In der Augenbutter, im Ohrenschmalz und im Käseschleim soll dieser Stoff nicht enthalten sein 3). Dagegen sand Berzelius im Ohrenschmalz einen gelben, bitteren, in Alfohol löslichen Körper.

In dem Ohrenschmalz will Berzelius auch milchsaure Alkalien und milchsauren Kalk gefunden haben.

Arnstalle von fleesaurem Kalf fand Cehmann in der Borhauts salbe des Pferds.

Daß im Bibergeil der Hautschmiere auch Harnbestandtheile beis gemengt sind, ergiebt sich aus dem Bortommen der Harnfäure (Brandes), der hippursäure (Lehmann, Benzoefäure nach Sau.

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 373.

<sup>2)</sup> Bgl. G. Bueck, de vernice caseosa, Halis, 1844 p. 24.

<sup>3)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 376.

gier, Brandes, Batka und Riegel) und des Phenylorydhysdrats (Wöhler) 1).

Erdfalze sind die vorherrschenden Mineralbestandtheile der Hautschmiere, und zwar meist phosphorsaure Erden. Die Borhautsalbe der Pflanzenfresser enthält indes wenig phosphorsauren Kalk, dages gen viel kohlensaure Kalkerde, die neben Krystallen von schweselsauzem Kalk auch reichlich im Bibergeil vertreten ist. Phosphorsaures Natron-Ummoniak, Shlornatrium und Salmiak sind in geringer Menge in der Hautschmiere vorhanden.

Für die procentische Zusammensetzung der vernix caseosa besitzen wir folgende Zahlen von

|              | J. | Davy  | Bued.   |
|--------------|----|-------|---------|
| Epithelium . | :  | 13,25 | 5,40    |
| Elain        |    | 5,75  | 1 1011  |
| Margarin     |    | 3,13  | { 10,15 |
| Wasser .     |    | 77,87 | 84,45.  |

# Die Thränen.

# §. 10.

Durch den Nasenkanal fließt dem Nasenschleim beständig eine Flüssigteit zu, die zum größten Theil von der Thränendrüse, zur geringeren Hälfte von den Drüschen der Bindehaut des Auges abgessondert wird. Ein Theil der Thränenslüssigseit ist als einsache Durchschwitzung von Seiten der Bindehaut zu betrachten.

Die Thränen besitzen eine alkalische Reaction, die, wenn sie auch nicht immer gleich stark ist, doch auf die Ablösung des Bindes hautepitheliums nicht ohne Einfluß zu sein scheint. So viel ist gewiß, daß die Thränen immer eine reichliche Menge von Epithelialsgebilden beigemengt enthalten.

Etwas Schleim, der wie in der Spnovia von aufgelöften Epistheliumzellen herrühren mag, und etwas Eiweiß, wahrscheinlich durchzgeschwißt aus den Haargefäßen der Bindehaut, sind regelmäßig in den Thränen vorhanden.

<sup>1)</sup> Bgl. oben G. 498.

Fett ist den Thränen von den Meibomschen Drüsen beigemengt. Kochsalz ist, wie in Harn und Schweiß, der vorherrschende anorganische Bestandtheil, nächstdem phosphorsaures Alkali. Phosphorsaure Erden sind nur spurweise vertreten und gehören noch überbies wahrscheinlich dem Eiweiß und dem Spithelium an.

Alle biefe Thatsachen verdanken wir Frerich 8 1), dem nur Bauquelin vorgearbeitet hatte. Bon Frerich 8 besitzen wir ferner folgende Zahlen:

| In 100 Theilen Thränen | I     | II     |
|------------------------|-------|--------|
| Epithelium             | 0,14  | 0,32   |
| Eiweiß                 | 0,08  | 0,10   |
| Salze und Schleim      | 0,72  | 0,88   |
| Wasser                 | 99,06 | 98,70. |

# Die Darmgase.

#### §. 11.

Während die Luft bes Magens ein Gasgemenge darstellt, in welchem beinahe die Hälfte des Sauerstoffs der Luft und ein kleiner Theil des Stickstoffs durch viel Kohlensäure und etwas Wasserstoff ersetzt sind, bestehen die Gase des Dünndarms vorzüglich aus Wasserstoff und Kohlensäure, die des Dickdarms aus Kohlensäure, Kohlenwasserstoff und Wasserstoff. Die Gase des Dickdarms enthalten viel mehr Stickstoff als die des Dünndarms; beiden sehlt aber der Sauerstoff. Magendie und Chevreul.

In den Blähungsgasen fand Marchand vorherrschend Rohlenfäure, neben der Rohlenfäure Stickstoff, Wasserstoff und Rohlenwasserstoff in wechselnder Menge, endlich etwas Schwefelwasserstoff.

Die Verhältnisse bieser Gase ergeben sich genauer aus folgenden Zahlen, von denen die von Magendie und Chevreul sämmtlich an Hingerichteten gesunden wurden:

<sup>1)</sup> Bgl. Freriche hubschen Artifel: Thranensecretion in R. Bagner's Sands worterbuch, Bb. III, G. 617, 618.

| Menthand on die. Estate die die die die die die die die die di                      | 0 29,0    | 1          |             | 8 13,5      |                   | 1 0                 |
|---|-----------|------------|-------------|-------------|-------------------|---------------------|
| Blabungsgafe.   | 14,0      |            | 44,         | 25,8        | 15,5              | 1,                  |
| Magaster<br>Signagaster<br>Singan<br>Singan<br>Singan<br>Singan<br>Singan<br>Singan | 45,50     | 1          | 42,86       | 1           | 11,18             | 1                   |
| Dickormgase.<br>Magendie<br>and<br>Cheveus.   | 18,40     | 1          | 70,00       | ~           | 00/11 (           | 1                   |
| eidvanmanle.<br>Signsban<br>Gin<br>Lusrable.  | 51,03     | 1          | 43,50       | 1           | 5,47              | !                   |
| Blinddarmgase.<br>Magen die<br>ann<br>Chevreul.                                     | 02'29     | 1          | 22,50       | 7,50        | 12,50             | 1                   |
| Dünndarmgase.<br>Magendie<br>und<br>Chevreus.                                       | 09'99     | 1          | 25,00       | 8,40        | a-many            | 1                   |
| Dünndarmgafe.<br>Magendie<br>Omu<br>Chevreul.                                       | 8,85      | ı          | 40,00       | 51,15       | bytamin           | 1                   |
| Dünndarmgase.<br>Magendie<br>and<br>du<br>Chevreul.                                 | 80'02     | 1          | 24,39       | 55,53       | 1                 | 1                   |
| Magengafe.<br>Magend ie<br>and<br>dhu<br>Lusrashd                                   | 71,45     | 11,00      | 14,00       | 3,55        | 1                 | 1                   |
| In 100 Theilen  | Stidftoff | Sauerstoff | Kohlenfäure | Bafferstoff | Roblenwasserstoff | Schwefelmafferftoff |

Selbst wenn man nicht wüßte, daß sehr häusig eine ansehnliche Menge Luft verschluckt wird, würde sich aus der Zusammensetzung, der Magengase ergeben, daß sie zu einem großen Theil aus atmossphärischer Luft entstehen. Aller Wahrscheinlichkeit nach rührt die vermehrte Kohlensäure von den Gasen des Bluts her. Der gleichzeitig vorhandene Wasserstoff deutet jedoch darauf hin, daß schon hier eine Gährung stattsindet, welche einen Theil der Kohlensäure erzeugt. Bei der Lehre der Berdauung haben wir in der Bildung der Buttersfäure aus den Fettbildnern einen solchen Gährungsvorgang kennen gelernt, der als eine reichliche Duelle von Wasserstoff und Kohlensfäure betrachtet werden muß. Die gänzliche Abwesenheit von Sauerstoff in der Luft des Darms macht die Desorpdationserscheinungen erklärlich, denen wir früher im Darmkanal begegneten 1).

Ein fleiner Theil der Kohlenfäure der Darmgase ist von der Zersetzung des foblenfauren Natrons der Galle abzuleiten, welche durch die Milchfäure des Magensafts und durch die Säuren, die aus den Kettbildnern hervorgehen, bewirft wird.

Die Zersetzung, welche den Kohlenwasserstoff des Darmkanals erzeugt, ist bisher im Einzelnen unbekannt. Schwefelwasserstoff entsteht aus dem Schwefelkalium unter Einfluß freier Säuren. Schwesfelkalium aber wird theilweise gebildet durch Reduction des schwefelsauren Kalis, zu einem anderen, wahrscheinlich größeren Theil unter der Einwirkung des freien Alkalis des Darmsafts auf die eiweißartizgen Körper?).

# Der Roth.

# §. 12.

Es ist wohl von Niemandem so scharf hervorgehoben worden, wie von Liebig, daß der Koth in scinem wesentlichsten Theile nicht aus Ueberbleibseln der Speisen, sondern aus Stoffen besteht, die aus dem Blut abgesondert und ausgeschieden wurden.

<sup>1)</sup> Bgl. S. 204.

<sup>2)</sup> Bgl. Mulber, proeve eener algemeene physiologische scheikunde, p. 1081.

Roth. 521

Der Beitrag zu diesen Stoffen beginnt bereits boch oben im Darm, ja vielleicht ichon im Magen. Es ift nämlich nicht unwahrs scheinlich, daß die faure Reaction, welche ben Inhalt des 3wölffin= gerdarms und bes Leerdarms auszeichnet und fich felbst im Rrummdarm erft allmälig verliert, zum Theil wenigstens von der Milchfäure bes Magens berrührt, wenn fie auch in den meiften Källen zur größeren Balfte der aus den Kettbildnern entstandenen Mildsfaure und Butterfaure muß zugeschrieben werden. Wenn der Inhalt des Dictdarms in der Regel, wenigstens in feinen außeren Schichten alfalisch gefunben wird, so ift das die Wirfung der Galle, des Bauchspeichels und bes Darmfafts, Die in aufsteigender Ordnung alfalisch reagiren und bennoch häufig nicht vermögend find auch die Gaure der inneren Schichten des Diddarminhalts zu fättigen. Man findet nicht felten ben Roth innerlich fauer oder doch nur neutral, in einigen Fällen aber auch alfalisch. Auffallend ift es, bag nach lehmann beim fünf= bis fechsmonatlichen Kötus auch ber Inhalt bes Dunndarms neutral oder schwach fauer ift. Dieselbe Reaction besitzt der Inhalt bes Dickdarms bei Krüchten von 6-9 Monaten und das Mefonium bes Sänglings, welches lettere dunkel braungrun bis schwarz und geruchlos zu fein pflegt, trogdem aber nach Sofle eine febr ftarte Reigung befigt fich zu zerfegen.

Nach der früher gegebenen Beschreibung der Absonderungen, die dem Darmkanal zufließen, kann es Niemanden verwundern, wenn eigentlich nur die Gallenstoffe im Koth mit Sicherheit unter den Bestandtheilen, die vom Blut abstammen, nachgewiesen werden können. Diese sinden sich aber zum Theil unverändert, zum Theil zersett im ganzen Darmkanal. Merkwürdig ist die von verschiedenen Seiten gemachte Ersahrung, daß ziemlich häusig im gesunden Magen Gallenstoffe vorkommen. Besumont hat dies namentlich nach reichlichem Fettgenuß beobachtet 1). Im Koth ist jedoch von der Cholsäure und der Choleinsäure der Galle nur noch wenig zu sinden 2). Diese Säuren sind größtentheils in Cholalsäure und Choloidinsäure, ja selbst in

<sup>1)</sup> Bgl. Jac. Moleschott, bie Physiologie ber Nahrungsmittel, ein Handbuch ber Diatetif, Darmstabt 1850, S. 524.

<sup>2)</sup> Freriche, Art. Berbauung in N. Bagner's handworferbuch, G. 863.

522 Koth.

Dyslysin zerlegt. Man muß also im Koth außer jenen sticksofffreien Zersehungsproduften der Galle auch Leimzucker und Taurin erwarten. Bon diesen beiden ist aber nur das Taurin ausgefunden worden, obgleich Frerichs bei seinen umfassenden Arbeiten über die Berdauung nach Leimzucker suchte. Nach Mulder liesert die Galle bei ihrer Zersehung im Darmkanal auch Ammoniak. Diese Entmischung der Galle im Darm ist sehr natürlich, wenn man weiß, wie leicht dieselbe außerhalb des Körpers durch den bloßen Schleim der Gallenblase herbeigesührt wird. Nach Frerichs wird die Zersehung wesentlich beschleunigt durch die Gegenwart des Bauchspeichels 1).

Auch der Farbstoff der Galle wird im Darmkanal zersett. Der grüne Farbstoff wird nach und nach braun und ertheilt dem Darmsinhalt schon in der Nähe der Grimmdarmflappe eine braune Farbe. Diese Farbenveränderung beruht jedoch nicht etwa auf einer Reduction des Gallengrüns zu Gallenbraun<sup>2</sup>). Es liegt vielmehr eine weitersgreisende Zersetung vor, da die Farbenveränderung, welche das Choslepprehin mit Salpetersäure erzeugt, immer undeutlicher wird, je weiter der Koth im Dickdarm herabgestiegen ist. Zuletzt wird das Braun nach Frerichs durch Anwendung von Salpetersäure sogleich schmubig roth.

Bon diesen in Zersetzung begriffenen Gallenstoffen ist zu einem großen Theil der Geruch der Dickdarmercremente abzuleiten (Ba-lentin).

Es ist eine bekannte, namentlich von Mulder hervorgehobene Thatsache, daß alte Galle keine kohlensaure Salze mehr enthält. Nach Frerichs giebt das kohlensaure Alkali der Galle schon im Zwölffingerdarm seine Kohlensäure ab 3). Nach unserer jetzigen Kenntniß der Galle kann diese Zerlegung füglicher Weise nur von einer Verseifung neutraler Fette abgeleitet werden.

Das Cholesterin der Galle wird im Koth unverändert wiederges funden und zwar, zumal im Mekonium, in ziemlich bedeutender Menge.

<sup>1)</sup> Freriche, a. a. D. G. 848, 849.

<sup>2)</sup> Bgl. oben G. 439.

<sup>3)</sup> Freriche, a. a. D. G. 841.

Roth. 523

Auffallend ist es, daß der Dickdarminhalt des Fötus von 7—9 Monaten und das Mefonium der Säuglinge nach Lehmann weber Gallenfäuren, noch Gallenfarbstoff deutlich erkennen läßt, da doch derselbe Forscher im Dünndarminhalt menschlicher Früchte, die 5—6 Monate alt waren, Choleinfäure und Gallenfarbstoffe nachweisen konnte 1).

Andere Stoffe, die ihre Abstammung aus dem Blut verrathen, sind der eiweißartige Körper, den Lehmann selbst bei stickstofffreier Rost im wässerigen Auszug des Dünndarminhalts vorsand, ein dem Käsestoff oder dem Natronalbuminat ähnlicher Stoff, der im Dünnsdarminhalt fünsmonatlicher Früchte, und ein stickstoffhaltiger, durch Metallsalze nicht, wohl aber durch Gerbsäure fällbarer Körper, der im Dünndarminhalt des Kötus und im Mekonium vorkommt 2).

Endlich müssen der Schleim und das Epithelium, das dem Darmkoth in allen Lebensaltern so reichlich beigemengt ist, als eine wahre Ausscheidung betrachtet werden, wenn auch die Spitheliumzelslen, je nachdem sie der Schleimhaut noch sest aufsitzen oder bereits abgestoßen sind, wie alle Horngebilde, einen Uebergang von den Gesweben zu den Ausscheidungsstoffen darstellen. In dem Mekonium sind die Epitheliumzellen oft sehr schön grün gefärbt (Lehmann).

Nach diesen Angaben über die wesentlichen Bestandtheile des Roths braucht es nicht betont zu werden, daß die Dickdarmausscheisdung auch bei fastenden Menschen und Thieren nicht sehlt, daß also die Ueberbleibsel der Speisen in den Dickdarmercrementen, wenn man den Ausdruck richtig versteht, im Bergleich zu jenen Bestandtheilen der Galle und anderer Absonderungen als zufällig beigemengt zu betrachten sind. Unter diesen Ueberbleibseln der Nahrungsmittel herrschen diesenigen Stosse vor, die in den Berdauungsstüssseiten schwer oder so gut wie gar nicht löslich sind. Dahin gehören vor allen Dingen der Zellstoff, die Holzstoffe, Wachs und Chlorophyll der pflanzlichen, die elastischen Fasern und die Horngebilde der thierischen Nahrungsmittel, unter den anorganischen Bestandtheilen die Thonerde, die Kieselerde, ein Theil der phosphorsauren, sohlensauren, schweselsauren Salze des Kalts und der Bittererde, endlich die Eisenverbindungen, obgleich sich

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 134, 135.

<sup>2)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 116, 117, 134, 135.

524 Roth.

von keinem dieser Stoffe sagen läßt, daß er in den Berdauungsflüssigkeiten durchaus unlöslich wäre.

Der Grund, warum die genannten Stoffe in fo großer Menge unverdaut abgeben, ift nur das Migverhältnig zwischen ibrer Löslich= feit einerseits und der Menge des Losungsmittels nebst der Zeit der Einwirkung teffelben andererfeits. Und weil diefes Migverhältnif für Die leichter löslichen Rahrungsftoffe ebenfo gut eintreten fann, wie bei ben schwer löslichen, so werden auch bin und wieder, namentlich beim Menschen, verdauliche Nahrungsstoffe unverdaut in dem Roth gefunben. 218 Ueberbleibsel ber thierischen Rahrungsmittel fand Frerich's febr bäufig Musfelprimitivbundel, Kafcien, Gebnen, Kettzellgewebe und Knochenstücken, lauter Theile, die man nicht für unlöslich erflaren fann, die aber wegen ihres die Form bedingenden Bufammenhangs, zum Theil auch wegen der Ginmengung elastischer Kasern (Kascien, Sehnen) ben Darm eber verlaffen als fie gelöft werden konnen. Ebenfo verhalt es fich mit dem geronnenen Rafestoff in dem Roth der Cauglinge, mit ben riffigen ober gelappten Stärfmehlfornchen, ben verschiedenen Fetten, Seifen, Cholesterin, ja fogar mit Giweiß, Buder und löslichen Galgen, die man in den Dickbarmercrementen antrifft, weil fie in ju großer Menge eingeführt wurden und zu furz im Darm= fanal verweilten, um von dem gegebenen Borrath der Berdauungefluffigfeiten gelöft werden zu fonnen.

Rur die Salze des Roths läßt es fich am fchwerften entscheiden, welche und wie viel vom Blut, welche dagegen von den Rahrungs= mittteln berguleiten find. Die Thonerde, die Rieselerde, das nach dem Genuffe eisenhaltiger Mineralwaffer im Roth enthaltene Schwefeleisen (Rerften, Ginfachschwefeleisen, Fe S, nach Lehmann) laffen freilich feinem Zweifel über ihren Urfprung Raum. Gbenfo fider rühren die Arpftalle von phosphorfaurem Bittererde-Ammoniak und die reichliche Menge von phosphorfaurer Bitterde überhaupt, qu= mal nach pflanglicher Koft, von den Rabrungsmitteln ber. Und es ift ein neuer Beweis für die Stetigkeit der endosmotischen Aequivalente einzelner Stoffe zu bestimmten thierischen Banden, daß, trop der gro-Beren Löslichkeit der Berbindungen der Bittererde, in den Dicharm= ercrementen im Bergleich zu ben eingeführten Speisen immer verhaltnifmäßig mehr Bittererdefalze als Kalffalze zurudbleiben, obgleich bie absolute Menge der Kalkfalze größer ift (vgl. S. 526). In derfelben Beife muß wohl die Thatsache erklärt werden, daß in dem Roth nicht bloß verhältnißmäßig, sondern unbedingt das Kali weit über das Natron vors herrscht.

Allein gerade hier beginnt der Zweifel an der Abstammung der Mineralbestandtheile des Koths. Die Chloralkalimetalle, die koblensfauren und phosphorsauren Alkalisalze rühren gewiß zum Theil vom Blut her, zum Theil von der eingeführten Nahrung. Dagegen ist mehr als wahrscheinlich, daß die schweselsauren Salze nur von den Speisen und Getränken herrühren, da Lehmann 1) in dem Metonium keine Spur von schweselsauren Salzen gefunden hat.

Daß der Inhalt des Verdauungskanals schon im Blinddarm eine braune Farbe besitzt, wurde schon oben angedeutet. Dort beginnt auch die größere Festigseit desselben und der eigentliche Kothgeruch. Auf die Entwicklung dieses Geruchs scheint das Alkali des Darmsafts einen bedeutenden Einfluß zu üben. Wenn man einen eiweißartigen Körper oder Leim mit drei Theilen Kalihydrat schmelzt und die erstaltete Masse bis zur leicht sauren Reaction mit Schwefelsäure versest, dann entstehen bei der Destillation abscheuliche Gerüche, die je nach dem angewandten Körper in der verschiedensten Weise an den Kothgeruch erinnern (Liebig) 2). Es ist schon früher bemerkt, daß ein Hauptantheil des Geruchs der Dickdarmercremente den in Zersezung begriffenen Gallenstoffen zugeschrieben werden muß. Und mit allen diesen slüchtigen Stoffen, deren Natur nicht weiter ersorscht ist, vermischen sich der Schweselwasserstoff und die Kohlenwasserstoffe des Dickdarms.

Weil die Dickdarmercremente in der Regel eine Menge von Ueberbleibseln der Nahrung enthalten, so mussen überhaupt die Zah-lenverhältnisse der einzelnen Bestandtheile sehr wechseln. Ein Beispiel dieser Zahlenverhältnisse besitzen wir in folgender Analyse von Berzzelius:

Galle . . . . . 0,9 Schleim, Cholalfäure, Choloidinfäure, Fettu. andere thierische Stoffe . . 14,0

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. II, S. 135.

<sup>2)</sup> Liebig, die Thierchemie ober die organische Chemie in ihrer Anwendung auf Physiologie und Pathologie, Braunschweig 1846 (britte Auflage), S. 137.

| Eiweiß            |      |    |      |      |      | 0,9   |
|-------------------|------|----|------|------|------|-------|
| Extractiv         | ftof | fe |      |      |      | 5,7   |
| <b>U</b> nlöslich | e    | Ue | berl | olei | bsel |       |
| der S             | peif | en |      |      |      | 7,0   |
| Salze .           |      |    |      |      |      | 1,2   |
| Wasser            |      |    |      |      |      | 75,3. |

Die Zusammensetzung der Mineralbestandtheile des Roths ergiebt sich aus folgenden Zahlen:

# In 100 Theilen Afche.

|                 |   |     |   |   |   |   |   | Rose  | Porter |
|-----------------|---|-----|---|---|---|---|---|-------|--------|
| Rali            |   |     |   |   |   |   |   | 12,44 | 6,10   |
| Kalihydrat      |   |     |   |   |   |   |   | 10,05 |        |
| Natron          |   | •   |   |   |   |   |   | 0,75  | 5,07   |
| Chlorkalium .   |   |     |   |   |   |   |   | 0,07  |        |
| Chlornatrium:   |   |     |   |   |   |   |   | 0,58  | 4,33   |
| Ralf            |   |     |   |   |   |   |   | 21,36 | 26,46  |
| Bittererde      |   |     |   |   |   | ٠ |   | 10,67 | 10,54  |
| Eisenornd       | ٠ |     |   |   |   |   | ٠ | 2,09  | 2,50   |
| Phosphorfäure   |   | , . |   |   |   | ٠ |   | 30,98 | 36,03  |
| Schwefelfaure . |   |     | ٠ | ٠ |   |   |   | 1,13  | 3,13   |
| Roblenfäure .   |   |     |   |   |   |   |   | 1,05  | 5,07   |
| Rieselfäure     |   |     | ٠ |   |   |   |   | 1,44  |        |
| Sand            |   |     | ٠ |   | ٠ |   |   | 7,39  | ,      |
|                 |   |     |   |   |   |   |   |       |        |

In 24 Stunden entleert ein Erwachsener nach Balentin durch-schnittlich 120—180 Gramm Koth, die im trocknen Zustande 30—45 Gramm entsprechen. Als Mittel aus Wägungen, die sich über 4 Tage erstreckten, beträgt die Menge der Mineralbestandtheile, die in Einem Tag mit den Dickdarmercrementen abgehen, nach Porter 2,87 Gr. 1), in einer Untersuchung Rose's 2,34. Diese letzteren waren folgenders maaßen zusammengesetzt'):

Rali . . . 0,54 Gramm Natron . . 0,02 "

<sup>1)</sup> Porter in ben Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXI, S. 110.

<sup>2)</sup> Rofe in bem Journal von Erbmann und Marchand, Bb. XLVIII, S. 57.

| Chlornatrium .  |   |   | 0,02 Gramm  |
|-----------------|---|---|-------------|
| Ralf            |   |   | 0,55 "      |
| Bittererde      |   | ٠ | 0,28 "      |
| Eisenoryd       |   |   | 0,05 "      |
| Phosphorsäure   | ٠ |   | 0,81 "      |
| Schwefelfäure . |   |   | 0,03        |
| Riefelfaure     |   |   | 0,04 "      |
|                 | - |   | 2,34 Gramm. |
|                 |   |   |             |

Bon einigen Thieren werden aus dem Dickdarm eigenthümliche Stoffe entleert, welche dem Koth derselben besondere Namen verschafft haben. So besteht das hyraceum oder Dasjespis von Hyrax capensis nach Lehmann aus harzigen Stoffen, Zersetzungsprodukten der Galle und Ueberbleibseln pflanzlicher Nahrungsmittel. Die Angabe Reichel's, daß das hyraceum mit dem harn des Klippendachses versmengt sei, fand in der Lehmann'schen Untersuchung keine Bestätizgung. Denn obgleich etwas Phenplorydhydrat oder sogenannte Carbolsaure in demselben vorkam, sehlten doch sowohl der Harnstoff, wie die Harnstäure und die Hippursäure 1).

In der Ambra hat man frankhaft veränderte Dickdarmercremente von Physeter macrocephalus erfannt. Die wesentlichen Bestandstheile der Ambra sollen jedoch auch in der Harnblase des Pottsisches vorsommen 2). In der Ambra hat man ein eigenthümliches, nicht versseisbares Fett gesunden, das sogenannte Ambrin, das bei 37° schmilzt und in sternsörmig gruppirten Nadeln krostallssirt. Iohn hat außerzdem Harz, Benzoösäure (von Hippursäure?) und Kochsalz in der Ambra gesunden.

Ferner gehören hierher die Bezoare, welche aus dem Dickdarm einer in Persien lebenden wilden Ziege und des Babianum cynocephalum abstammen. Es sind eirunde oder nierenförmige, dunkel olipvengrüne, bräunliche oder etwas marmorirte Körper mit glatter Obersstäche, eingeschachtelt schaligem Bau und splittrigem Gesüge, die, wenn sie frisch aus dem Thier genommen sind, die Festigkeit von hart gestochten Eiern haben, später aber hart werden. Diese Bezoare enthals

<sup>1)</sup> Bgl. Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 454.

<sup>2)</sup> Bgl. Biegmann und Ruthe, Sandbuch ber Boologie, britte Auflage, Berlin, 1848, G. 79.

ten als wesentlichsten Bestandtheil nach Tanlor, Merklein und Wöhler die sogenannte Ellagfäure oder Bezoarfäure, C14 H'07-H0 (Merklein und Wöhler), die im frystallisirten Zustande noch 2 Meq. Wasser enthält 1).

Die Ellagfäure bildet ein blaßgelbes Pulver ohne Geruch und Geschmack. Bei starker Bergrößerung bildet sie glänzende, durchsichztige Prismen. Sie ist in Wasser und Altohol schwer, in Aether fast gar nicht löslich und nicht schmelzbar.

Um die Bezoarfäure oder Ellagfäure zu bereiten, empfehlen Merklein und Wöhler 2) folgendes Berfahren. Die von der Kernsmasse befreiten Bezoare werden sein zerrieben und das Pulver in einem lustdicht schließenden, ganz anzusüllenden Gefäß mit einer mäßig starfen Lauge von Kalihydrat übergossen, in welcher es sich bei längerem Bewegen des Gefäßes austöst. Die Lust muß möglichst sorgfältig abzehalten werden, weil die Ellagfäure eine außerordentliche Reigung besit, sich zu Glaufomelanfäure, C12 H2 O6, zu orndiren. Die safrangelbe, geklärte Lösung wird vermittelst eines mit Wasser angesülzten Hebers vom Bodensaß getrennt und einem Strom von gewaschener Kohlensäure ausgesetzt. Dann fällt neutrales ellagsaures Kali zu Boden, das durch Umstrystallisation aus ausgekochtem, sast siedendheißem Wasser gereinigt wird. Aus diesem Salze wird die Ellagsäure durch verdünnte Salzsäure abgeschieden.

Da die Ellagfäure fertig gebildet in der Tormentilla vorkommen soll 3) und ferner beim Schimmeln eines Galläpfelaufgusses neben Gallusfäure und Kohlensäure entsteht, so kann es keinem Zweifel unterliegen, daß sie in den Darmsteinen jener wilden Ziege und des Pavians von ellagfäurehaltigen oder gerbsäurehaltigen Pflanzen herstammt. Wahrscheinlich entsteht die Ellagfäure aus der Gerbsäure erst nach der Umwandlung dieser in Gallusfäure, aus der Gallusfäure aber weiter durch einsache Drydation:

Gallusfäure Ellagfäure.
2 C7 H3 O5 — 3 H0 + 0 = C14 H2 O7 + H0.

<sup>1)</sup> Liebig und Bohler, Annalen, Bb. LV, G. 134.

<sup>2)</sup> Liebig und Bohler, Annalen Bb. LV, G. 130-132.

<sup>3)</sup> Bgl. Schlofberger, Lehrbuch ber organischen Chemie, Stuttgart, 1850, S. 345.

Andere Bezoare, die jedoch nach Taylor vorzugsweise im Mas gen wilder Ziegen vortommen follen, enthalten ftatt ber Ellagfaure Lithofellinfaure, C40 H36 O7 + HO nach der von Bergelius aus Böhler's Zahlen abgeleiteten Formel.

Die Lithofellinfaure frustallifirt in fleinen, sechsfeitigen, gerade abgestumpften Prismen, die bei 205° fcmelgen, in Baffer nicht, leicht in beißem Altohol, wenig in Aether gelöft werden. Die Schmelzbarfeit und die größere Löslichkeit in Alfohol unterscheiden die Lithofellinfaure von ber Ellagfaure.

Rach Gobel, der die Lithofellinfaure entdeckte, läßt fich diefelbe aus den betreffenden Bezoaren durch Alfohol ausziehen, mittelft Thier= toble entfärben und durch Umfrustallisation reinigen.

Bablreiche Darmfteine, die fich jedoch nicht bloß bei jenen orien= talischen Biegen, sondern im Darm der Wiederfäuer überhaupt und namentlich im Blinddarm der Pferde finden, bestehen aus phosphor= faurer Bittererde, phosphorsaurem Bittererde - Ammoniaf oder aus phosphorfaurem Ralf. Nach Taplor giebt es auch Bezoare, Die aus fleesaurem Ralf zusammengesett find.

# Besondere Ausscheidungen.

## 13.

Unbangemeife follen bier einige befondere Ausscheidungen gur Sprache gebracht werden, in ähnlicher Weise wie die Seide, die Berbstfaben und die Cochenille an die Absonderungen angereiht wurden.

In erfter Linie verdienten bier die Ausscheidungen der in dem Thierreich fo häufig vorbandenen Giftdrufen erwähnt zu werden. Leiber aber wiffen wir über diese nicht viel mehr, als daß die meisten Mpriapoden in fleinen birnformigen, unter ber haut liegenden Gadden einen braunen abenden Saft absondern, der nach Chlor riecht und aus feitlichen Deffnungen ber Rörperringel, ben fogenannten Foramina repugnatoria, entleert wird, und daß die Ameifen aus den in ber Aftergegend befindlichen Drufen einen fauren Saft aussprigen, ber die bekannte Ameisensaure enthalt. Bielleicht ift jedoch diese Amei= fenfaure tein Erzeugniß des in den Ameifen vor fich gehenden Stoffwechsels, da die Nadeln mehrer Pinus-Arten, die Wachholderbeeren 34

und, wie es scheint, auch andere Pflanzentheile fertig gebildete Ameisfenfäure enthalten 1).

Hier, wie bei jenen, einzelnen Thieren oder Thiergruppen eigenthümlichen, Absonderungen müßte ich in das Gebiet der vergleichenden Anatomie hinüberschweisen, die dem Shemiser und dem Physiologen viele Borarbeiten geliesert hat, auf die bisher nicht fortgebaut wurde. Bon allen den zahlreichen Drüsen, die in den verschiedenen Thierklaffen als Ausscheidungswerfzeuge betrachtet werden müssen, ist nur etwa noch der Tintenbeutel der Sephalopoden hinsichtlich seiner Ausscheidung untersucht, und auch diese Untersuchung ist nur ein Ansang des Ansangs. Nach Kemp enthält der Sepiensaft Siweiß und schwarzes Pigment, nach Bizio Harze, Farbstoffe, Schleim, Gallerte, Kochsalz, Shlorkalium, sohlensauren Kalf und Sisenoryd.

Ueber diese Lücken darf man sich freilich nicht wundern, wenn man bedenkt, wie wenig selbst diejenigen Ausscheidungen der Wirbellosen ersorscht sind, für welche bestimmte, den Wirbelthieren entnommene Thatsachen als Richtschnur dienen könnten.

## S. 14.

Aus der Bekanntschaft mit den handgreistichen Ausscheidungen hat sich die Lehre vom Stoffwechsel ergeben. In ihrer ganzen Bedeutung konnte diese jedoch erst anerkannt werden, seitdem sorgfältige Wägungen erwiesen hatten, daß der Körper eines Erwachsenen troß der Einsührung der Nahrungsmittel und der Aufnahme des Sauerstoffs in 24 Stunden keine erhebliche Gewichtsvermehrung, aber auch troß der Ausscheidungen keinen erheblichen Gewichtsverlust erleidet. Für die dem Körper zugeführten Stoffe werden die Ausleerungen ausgestauscht. Es ist ein Stoffwechsel, in dem sich Einnahmen und Ausgasben decken.

In dem ersten Kapitel des dritten Buchs habe ich die Nahrungsstoffe eingetheilt in eineißartige Körper, in Fettbildner, Fette und ans organische Bestandtheile. Diese, in Vereinigung mit dem Sauerstoff, bilden die sämmtlichen Einnahmen des Körpers. Nach der Geschichte der allgemein verbreiteten Bestandtheile der Thiere innerhalb des Thiers

<sup>1)</sup> Bergl. oben G. 285, 286.

leibes, wie sie in diesem Buche niedergelegt ist, braucht es nicht mehr hervorgehoben zu werden, daß der Sauerstoff den Anstoß giebt zu allen den Umwandlungen, welche die Bestandtheile des Bluts und der Gewebe erleiden, bevor sie als Ausscheidungsstoffe den Körper ver-lassen.

Nachdem die eiweißartigen Körper allmälig zu Horngebilden, zu Harnfäure und Harnftoff, zu schwefelsauren und phosphorsauren Salzen orwdirt sind, verlassen sie den Körper in der Gestalt von ausfallenden Haaren, abgestoßenen Epithelien, von Schleim und Harn. Wenn unter Aufnahme von Sauerstoff die Fettbildner und Fette zu Kohlensäure und Wasser verbrannt sind, werden sie durch Haut und Lungen aus dem Körver entsernt.

Allein die Kohlensäure und das Wasser geben nicht ausschließlich aus Fett oder Fettbildnern, die sticktoffhaltigen Ausscheidungsstoffe nicht ausschließlich aus eiweißartigen Körpern hervor. Denn
auch die Siweißtosse werden theilweise in Kohlensäure und Wasser
umgesetz, und außer den eiweißartigen Verbindungen haben auch
die Fette Antheil an der Vildung der Gallensäuren. Ein Theil des
Sticktoss der Siweißtörper und ihrer Abtömmlinge verläßt das Blut
als solcher oder als Ammoniat der ausgeathmeten Lust. Der Schwesel der Siweißtörper aber, der nicht bis zur Schweselsäure orydirt
wurde, wird mit den Horngebilden ausgestoßen, der Phosphor mit
den Haaren. Die größere Hälfte dieser Grundstoffe sindet sich freilich
in der Gestalt von schweselsauren und phosphorsauren Salzen im
Harn, dessen organische Stoffe weder Schwesel noch Phosphor
enthalten.

Die anorganischen Bestandtheile des Körpers werden überhaupt vorzugsweise mit dem Harn, aber auch mit Koth und Schweiß, mit Schleim und Horngebilden dem Körper entzogen.

Nach den Bestimmungen, die Valentin an seinem eigenen Körsper vornahm, vertheilt sich das dem Gewicht der Nahrung gleichkommende Gewicht der Ausscheidungen so, daß 1/3 bis 1/2 desselben mit den nicht greifbaren Stoffen der ausgeathmeten Lust und der Hautausdünstung, 1/3 bis 7/10 mit dem Harn, 1/14 — 1/18 mit dem Koth dem Körper entzogen wird.

Eine vervollkommnete Darftellung diefer Zahlenverhältniffe, bes ren Lehre man in neuerer Zeit als die Statif des Thierkörpers be-

zeichnet, hat man den Untersuchungen Barral's zu verdanken 1). In Barral's Arbeit muß es fogleich als ein Fortschritt der Aufsfassung betrachtet werden, daß er das Gewicht der handgreislichen und der ungreisbaren Ausscheidungen nicht mit dem Gewicht der Nahzung allein, sondern mit dem Gewicht der Nahrung sammt eingeathsmetem Sauerstoff vergleicht. Nur so kann das wahre Gleichgewicht zwischen Einnahmen und Ausgaben gefunden werden. Wird dies bei der Zusammenstellung der Zahlen Valentin's und Barral's berückssicht, dann ergiebt sich eine ganz befriedigende. Uebereinstimmung.

Nach Barral verhält sich die Menge der aufgenommenen Nahrung zur Menge des eingeathmeten Sauerstoffs durchschnittlich wie 74,4: 25,6. Die Summe beider ist = 100 gesetzt. Hält man sich nun an die oben erwähnte Thatsache, daß das Gewicht der Ausgaben das der Sinnahmen beim Erwachsenen deckt, dann bekommt man nach Barral das Verhältniß der ungreisbaren zu den handgreislichen Ausscheidungen wie 65: 34,5. Es sehlen zu 100 nur 0,5, die auf andere Weise verloren gingen.

Bon jenen 65, die durch Haut und Lungen entweichen, gehören nach Barral 34,8 dem Wasser, 30,2 der Kohlensäure. Bedenkt man nun, daß nach Scharling die von der Haut ausgeschiedene Kohlensäure nur etwa ½,7 von der ausgeathmeten beträgt, so ergiedt sich — selbst wenn man eine sehr hohe Zahl für das von der Haut verdunstende Wasser annimmt, — daß mindestens die Hälfte der ungreisbaren Ausscheidungsstosse beim Menschen allein von den Lungen berstammt. Bei Bögeln und Säugethieren überwiegt die Thätigkeit der Lungen die der Haut noch bedeutender, da die durch die Haut entweichende Kohlensäure nach Regnault und Reiset bei diesen Thieren nur selten ½,0 von der ausgeathmeten beträgt 2).

Ueber das Verhältniß der Gallenabsonderung zur Athmung haben in der neuesten Zeit Untersuchungen von Bidder und Schmidt einigen Aufschluß gegeben 3). Diese Forscher fanden, daß sich der

<sup>1)</sup> Barral, Mémoire sur la statique chimique du corps humain, in ben Annales de chimie et de physique, 3e série, Tome XXV, p. 141 und folg.

<sup>2)</sup> Vgl. oben G. 487.

<sup>3)</sup> Bibber und Schmidt, bei Lehmann, a. a. D. Bb. II, G. 73.

Kohlenstoff der Galle zum Kohlenstoff der ausgeathmeten Luft verhält wie 1:40 oder höchstens wie 1:10.

Aus den oben mitgetheilten Zahlen Barral's ergiebt sich das Berhältniß der ungreisbaren zu den handgreislichen Ausscheidungen in runden Zahlen gleich 2: 1. Wenn man hiernach die von Barral an sich selbst, einem 29jährigen Maune, der 47,5 Kilogramm wiegt, bevbachteten Ausgaben berechnet, dann sindet man den ganzen Geswichtsverlust, den der Körper eines Erwachsenen in 24 Stunden ersleidet, im Monat Juli gleich 3298,2 Gramm, im Monat December dagegen gleich 3794,1 Gramm. Demnach verlor Barral im Sommer etwa 1/14, im Winter etwa 1/12 seines Körpergewichts in 24 Stunden, Zahlen, deren Größe nicht überraschen kann, wenn man bedenkt, daß mehr als 1/3 derselben aus Wasser besteht und daß sie zugleich eine Sauerstossmenge enthalten, die der in 24 Stunden einzgeathmeten gleich kommt.

Im Winter wurde von Barral im Vergleich zum Sommer nicht nur mehr Kohlenstoff und Wasserstoff, sondern auch mehr Sticksstoff ausgeschieden.

Zieht man, um in runden Zahlen zu bleiben, von jenem täglichen Gewichtsverlust Barral's für den eingeathmeten Sauerstoff 1/4 ab, so sinkt die tägliche Gesammtausgabe, die nur von den Nahrungsmitteln gedeckt wird, auf 1/18 bis 1/16 des Körpergewichts. Gesetzt nun es ginge täglich ein anderes Achtzehntel oder ein anderes Sechszehntel mit den Ausscheidungen verloren, dann könnte der Körper in etwa 16 bis 18 Tagen seinen sämmtlichen Stoff umgesetzt haben.

Freilich ist jene Annahme nicht zu rechtsertigen, weil es keinem Zweisel unterliegt, daß ein Theil der Nahrung und namentlich ein großer Theil des ausgenommenen Wassers unmittelbar aus dem Blut ausgeschieden wird 1). Eine große Schnelligkeit des Umsatzes wird aber auch durch andere Untersuchungen erwiesen. Aus den vorliegenden Beobachtungen habe ich berechnet, daß die mittlere Lebensdauer fastender Menschen 14 Tage beträgt 2). Nach Chossat haben aber

<sup>1)</sup> Bgl. oben C. 471 und 266.

<sup>2)</sup> Bgl. Jac. Moleschott, Die Physiologie ber Nahrungemittel, G. 82.

Thiere der vier Wirbelthierklassen im Augenblick des Hungertodes 0,4 des absoluten Körpergewichts verloren.  $2^{1}/_{2} \times 0$ ,4 ist gleich 1. Also würden, wenn das Leben mit gleichem Stossumsatz fortdauern könnte,  $2^{1}/_{2} \times 14$  oder 35 Tage binreichen, um den ganzen Stossvorrath des Körpers zu verausgaben. So gewiß nun diese Boraussehung eine Unmöglichkeit einschließt, so gewiß ist es, daß der Stosswechsel bei regelmäßig genährten Menschen rascher von Statten geht, als bei fastenden. Und dadurch verliert also die obige Zahl durchaus ihr Abenteuerliches.

Es läßt sich nicht bezweiseln, daß ein frästig arbeitender Mann in 20—30 Tagen bei Weitem den größten Theil der Materie seines Körpers umsetzt. Die Lebendigkeit dieses Umsahes ist das Maaß seiner Krast.

# Die Gigenwärme.

Alle Zersetzung in Pflanzen und Thieren beruht auf einer Aufnahme von Sauerstoff. Die Rückbildung ist eine Verbrennung, sowie die Neubildung der organischen Stoffe umgekehrt in einer Reduction besteht.

Jede Verbrennung ist von einer Wärme = Entwicklung begleistet. Deshalb wird von allen lebenden Wesen, von Pflanzen und Thieren, Wärme erzeugt.

Rur die von Pflanzen und Thieren felbst erzeugte Wärme verdient im engern Sinn den Namen Sigenwärme. Allein diese Wärme ist schwer zu messen.

Würde von den organischen Wesen nur Wärme entwickelt, ginge nicht durch Ausstrahlung und Verdunstung, durch Ausstrahlung und Verdunstung, durch Ausstrahlung und Luftwechsel eine bedeutende Wärmemenge verloren, so könnte man die Eigenwärme mit Sicherheit ausdrücken durch den Unterschied zwischen dem Wärmegrad eines lebenden Körpers und dem der Luft oder des Wassers, in welchem derselbe lebt.

Sehr häusig aber ist der Verlust an Wärme so groß, daß der Wärmegrad einer Pflanze, eines Thiers unter den Wärmegrad der Umgebung hinabsinft, und doch wird von dem Thier, von der Pflanze Wärme erzeugt. Es ist flar, daß diese Wärme durch den Unterschied zwischen der Wärme des Körpers und der der Lust oder des Wassers nicht gemessen wird, daß sie vielmehr nur berechnet wers den könnte, wenn wir im Stande wären den Wärmeverlust in jenen Fällen mit Genauigkeit zu bestimmen.

Wir sind also leider beschränft auf die Kenntniß des Wärmegrads der organischen Wesen an und für sich. Die wirkliche Eigenwärme ist für kein Thier, für keine Pflanze ersorscht.

Der Fall, daß der Wärmeverlust die Wärmebildung um so viel übertrifft, daß der Wärmegrad des Organismus geringer ist als die

Wärme der Umgebung, tritt am häufigsten ein bei den Pflanzen. Es gelang aber dennoch in diesem Falle das Bestehen der Eigenwärme nachzuweisen, indem man die Quelle der Berdunstung abschnitt. Indem Dutrochet Pflanzen in eine mit Wasserdampf gefättigte Luft brachte, beobachtete er an verschiedenen Stellen eine Erhöhung der Wärme um 1/12 bis 1/3° C. über die der umgebenden Luft.

Stenso verbält es sich mit tenjenigen Umphibien, die durch eine febr feuchte Haut ausgezeichnet sind. Während die Geburtshelferkröte in gewöhnlicher Luft um  $^3\!\!\!_{\ 4}^{\circ}$ , Frösche um 1° C. kälter sein können als die Umgebung, fand Dutrochet in einer mit Wasserdämpsen vollständig gesättigten Luft einen Ueberschuß über den Wärmegrad der Umgebung, der für die Frösche  $^{1}\!\!/_{20} - ^{1}\!\!/_{30}{}^{\circ}$ , für die Geburtshelferkröte  $^{1}\!\!/_{8}{}^{\circ}$  betrug.

In anderen Fällen ist es weniger die Berdunstung als die Ausstrahlung oder die Mittheilung der Wärme durch Berührung, welche die Sigenwärme verbirgt. Kleine Thiere besitzen im Berbältniß zu ihrem Körpergewicht eine große Oberfläche, sie strahlen viel Wärme aus. Der höchste Wärmegrad, den Dutrochet bei den krästig athmenden Insesten beobachten konnte, betrug für angestrengte Hummel und Maikäser 1/2° C. mehr als die Lustwärme, während in anderen Fällen die Thiere sogar kälter waren als die umgebende Lust, z. B. Bombus lapidarius.

Noch stärker ist in der Regel der Wärmeverlust, den die Fische im Wasser erleiden. Bon Humboldt und Provençal, und selbst Dutrochet, der mit seiner thermo-elektrischen Vorrichtung 1/64° messen fen konnte, fanden gar keinen Unterschied zwischen der Wärme der Fische und dem Wärmegrad des Wassers. Martine, Hunter, Despretz beobachteten jedoch bei Fischen eine höhere Wärme, ebenso Davy bei einigen Thynnus- und Scomber-Urten, und für Pelamys Sarda maß der letztgenannte Forscher sogar einen Ueberschuß von 3,9° C. 1).

Je größer die Aufnahme des Sauerstoffs wird, desto höher ift unter sonst gleichen Berhältnissen der Wärmegrad bei Pflanzen und Thieren. Bei den Pflanzen ist die Verbrennung am thätigsten beim

<sup>1)</sup> Ugl. Donbere, ber Stoffwechfel als bie Quelle ber Eigenwarme bei Bffangen und Thieren, Wiesbaben 1847, G. 9 - 15.

Reimen des Samens und in der Blüthe. Ganz dem entsprechend ers hebt sich die Wärme von keimenden Samen nach Goeppert um  $5-25^{\circ}$  über die Wärme der umgebenden Lust. Die Blüthe von Arum maculatum zeigt nach Dutrochet einen Unterschied von der Lustwärme im Betrage von + 11 bis 12°, die von Colocasia odora, für welche schon Brongniart sowie Brolif und de Briese eine starke Wärme-Erhöbung beobachteten, von + 22° nach Bergsma und van Beef. Brolif und de Briese beobachteten eine Zusnahme der Wärme, wenn sie die Blüthe von Colocasia odora in Sauerstoffgaß, dagegen ein Aushören der Wärme-Entwicklung, wenn sie die Blüthe in Kohlensäure brachten.

Weil in den Thieren der Sauerstoff mit dem Blut allen Werfzeugen des Körpers zugesührt wird oder sich selbst wie in den Trascheen der Insesten durch den ganzen Thierleib verbreitet, so ist hier eine so starke Wärme-Entwicklung an einzelnen beschränkten Orten nicht möglich. Bei den durch frästige Lungen athmenden warmblütigen Thieren zeigt der ganze Körper einen bedeutenden Ueberschuß über die Wärme der Lust. Der Wärmegrad der Säugethiere schwankt zwischen 37 und 41°, der der Vögel zwischen 41 und 44° C. 1).

An denjenigen Stellen, an welchen die reichlichste Menge des Sauerstoffs sich mit den Bestandtheilen des Körpers verbindet, ist auch der Wärmegrad am höchsten. So kann das Blut der Schlagsadern nach den genauen Messungen von Becquerel und Breschet um 0°,896 C. das Blut der Adern übertreffen. In der linken Herzekammer sand W. Nasse bei Hühnern das Blut durchschnittlich um 0°,59 C. wärmer als in dem linken Borhof 2). Ich möchte mit Donsders diese Thatsache am liebsten dadurch erklären, daß gerade in der linken Herzkammer eine kräftige Orndation des Blutes statssindet.

In Folge des Verlusts durch Ausstrahlung ist die Wärme der Haut durchschnittlich um 3° C. geringer als die der inneren Theile; am allerniedrigsten pslegt die Wärme der Haut der Fußsohlen zu sein, die vom Herzen am weitesten entfernt ist.

<sup>1)</sup> Die grundlichfte Busammenstellung ber hierher gehörigen Bahlen findet fich bei Tiebemann, Physiologie bes Menschen, Bb. I, S. 454 — 465.

<sup>2)</sup> Bgl. S. Raffe, Art. thierische Barme in R. Bagner's Sanbwörterbuch, Bb. IV, S. 32.

Es kann nach diesen wenigen Thatsachen, die sich leicht vermehren ließen, keinem Zweisel unterliegen, daß die Berbrennung der organischen Stoffe von Pflanzen und Thieren den Hauptantheil hat an der Erzeugung der Eigenwärme. Wenn alle übrige Verhältnisse bei zwei verschiedenen Thieren gleich wären, wenn außerdem dieselben Stoffe verbrannt und dieselben Verbrennungsproduste gebildet würden, dann müßte die Menge erzeugter Wärme zu dem ausgenommenen Sauerstoff in geradem Verhältniß stehen.

Dem ift aber nicht fo. Weder die Bedingung, noch ihre Folgen zeigen fich jemals erfüllt.

Es ist tlar, die Menge der Eigenwärme fann in den organischen Wesen nicht einsach Schritt halten mit der Menge des aufgenommenen Sauerstoffs. Und zwar zunächst, weil die Verbrennung wohl bei Weitem die wichtigste, jedoch keineswegs die einzige Duelle der Eigenwärme ist.

Ich denke hiebei nicht an die Wärme-Entwicklung, welche F. und H. Nasse dem Druck des Herzens auf das Blut, der Reibung des Bluts an den Gefäßwänden und der Körperchen an einander, der Zussammenziehung der Muskeln zuschreiben 1). Denn alle diese Bedingungen lassen sich als Beförderungsmittel der Orydation betrachten.

Allein es giebt zahlreiche chemische Borgänge, die sich nicht auf Drydation zurücksühren lassen und dennoch Wärme hervorbringen. Dashin gehört zunächst die Berbindung von Basen mit Säuren, in welcher nach Andr'ews?) namentlich die Art der Base die Menge der Wärme bestimmt, während es nach dem genannten Forscher bei gleicher Basis nahezu gleichgültig sein soll, welche Säure in die Verbindung eingeht. Nur dann, wenn die betreffende Säure es nicht vermag, die alkalische Reaction der Basis auszuheben, ist die Wärmeentwicklung geringer als bei skärferen Säuren. In diesem Fall besindet sich z. B. die Kohlensäure. Wird also diese Säure aus dem Natronssalz durch eine skärfere Säure, im Thierförper z. B. durch Milchsäure, ausgetrieben, dann wird Wärme entwickelt. Ebenso wird nach Ansausgetrieben, dann wird Wärme entwickelt.

<sup>1)</sup> Bgl. S. Naffe Art. thierische Barme in R. Wagner's Handworterbuch, Bb. IV, S. 50.

<sup>2)</sup> Andrews in bem Journal von Erbmann und Marchand, Bb. I, S. 478.

drews Wärme frei, wenn ein neutrales Salz sich in ein basisches verwandelt, nicht aber wenn ein neutrales Salz in ein saures übergeführt wird oder wenn zwei neutrale Salze mit einander zu einem Doppelsalz verbunden werden.

Es ist eine längst bekannte Thatsache, daß die Berbindung von Schweselsäure mit Wasser von einer Wärme-Entwicklung begleitet ist. Ponillet und Regnault haben diese Thatsache, die sich bloß auf Hydratbildungen zu beziehen schien, verallgemeinert, indem sie durch Bersuche erhärteten, daß durch die Besenchtung trockner Körper viel Wärme erzeugt wird und noch mehr, wenn statt der bloßen Benetzung eine eigentliche Ausnahme von Wasser sich ereignet 1). Die im ganzen Körper stattsindende Endosmose wirft also der Berdunstung fräftigst entgegen.

Wasser, das Kohlenfäure verschluckt, nimmt nach Henry einen höheren Wärmegrad an 2).

Und zu allen diesen Quellen der Wärme, deren Eigenthümlich= feit auf chemische Verbindung zurückgeführt werden kann, wenn man diese mit Liebig in weiterem Sinne auffaßt3), fommt noch eine andere, die freilich erst an Einem Beispiel mit Sicherheit erkannt ist, die aber offenbar bei größerer Allgemeinheit zu den wichtigsten Ursachen der Eigenwärme zu zählen wäre. Ich meine die chemische Zerssepung.

Favre und Silbermann haben nämlich die wichtige Entdeschung gemacht, daß durch die Berbrennung von Kohle in Sticktoffsorydulgas eine größere Wärmennenge erzeugt wird als wenn ein gleisches Gewicht der Kohle in Sauerstoff verbrennt. Demnach ist, wenn Kohle in Stickstofforydul verbrennt, nicht nur die Berbindung des Sauerstoffs mit dem Kohlenstoff, sondern auch die Zersetzung des Stickstofforyduls eine Quelle der Wärme.

Denke man sich, daß ein Theil des Rohlenstoffs des Natronalbuminats im Thierförper zu Kohlensäure verbrennt, so wird Wärme erzeugt. Die Kohlensäure verbindet sich mit dem Natron, und hierin

<sup>1)</sup> Bgl. A. Baumgartner's Naturlehre, 8. Auflage, Wien, 1845, G. 737.

<sup>2)</sup> Raffe, a. a. D. G. 51.

<sup>3)</sup> Bgl. Lie big's vortreffliche Auseinanderfetjung in feinen Untersuchungen über einige Ursachen ber Saftebewegung u. f. w. S. 21 und folg.

ist eine neue Wärmequelle gegeben. Allein zugleich verbrennt der Phosphor eines Eiweißtörpers oder eines phosphorhaltigen Fetts zu Phosphorsäure. Die Phosphorsäure zerlegt das kohlensaure Natron, die Kohlensäure wird vom Wasser des Nahrungssafts oder des Bluts ausgenommen. Das phosphorsaure Natron ist ein basisches Salz. Es wird gewöhnliches phosphorsaures Natron im Thierkörper gebildet. Indem das phosphorsaure Natron im Blut die Hülle der Blutkörperschen endosmotisch durchdringt, tritt Wasser aus den Blutkörperschen in die Blutslüssigfeit, ein Theil dieses Wassers durchdringt die Wand der Haargefäße und benetzt die Formbestandtheile der Gewebe.

Und alle diese Borgänge sind Quellen der Wärme. Es ist also nicht bloß die Verbrennung, nein es sind die immer freisenden Versbindungen und Zersetzungen überhaupt, die zahllosen endosmotischen Vorgänge, mit Ginem Worte es ist der Stoffwechsel, welcher die Sisgenwärme in Pflanzen und Thieren unterhält.

Freilich bleibt die Aufnahme bes Sauerstoffs unter allen Borgängen des Stoffwechsels unangesochten die wichtigste Erzeugerin von Wärme, zumal in den Thieren. Und dadurch erflärt es sich, daß man bis in die neueste Zeit sich vielfach bemühte, die Wärme, welche der Körper wirklich erzeugt, mit derjenigen, die aus den im Körper stattsindenden Verbrennungen hervorgehen muß, in Sinklang zu bringen.

Aber alle diese Versuche sind fruchtlos. Ich will nicht wiederholen, daß die Verbrennung eben nicht der einzige chemische Vorgang
ist, der im Körper Wärme erzeugt, nicht hervorheben, daß wir die Wärme, die durch Ausstrahlung und Verdunstung, durch Lustwechsel und durch Ausschung in den Körper eingeführter Nahrungsstoffe verloren und gebunden wird, nicht so genau berechnen können, daß wir zu bestimmen im Stande wären, wie viel Wärme von organischen Wesen wirklich erzeugt wird. Ich will vielmehr für einen Augenblick die unrichtige Annahme setzen, die Eigenwärme, in dem oben beschriebenen Sinne, sei wirklich bekannt.

Selbst dann müßte ich wiederholen: alle Bersuche durch Rechnung die Eigenwärme des Körpers mit der Verbrennungswärme in Uebereinstimmung zu bringen, sind fruchtlos. Man kann es heutzutage sagen, ohne der Achtung, welche die in der Wärmelehre ehrwürdig gewordenen Versuche von Dulong und von Despret verdienen, Absbruch zu thun. Diesen mühevollen Arbeiten bleibt das geschichtliche Verdienst gesichert, daß sie zuerst gezeigt haben, wie bei der Annahme,

daß aller Sauerstoff, den der Thierförper einathmet, zur Bildung von Kohlensäure und Wasser verwendet würde, die Verbrennungswärme <sup>7</sup>/<sub>10</sub> bis <sup>9</sup>/<sub>10</sub> der Eigenwärme deckt. Dieses überraschend günstige Ergebniß hat den großen Nußen gehabt, daß es Physiter, Chemiter und Physiologen von dem chemischen Ursprung der thierischen Wärme überzeugte.

Ihre geschichtliche Rolle haben die Bersuche von Dulong und von Despretz ersüllt. Für und gilt es jetzt einzusehen, daß einer Berechnung der im Körper gebildeten Berbrennungswärme eine sichere Grundlage ebenso gut sehlt wie der Bestimmung der wahren Eigenwärme. Nicht einmal sür die Berbrennung der Grundstoffe hat sich die Welter'sche Annahme bestätigt, daß die durch Berbrennung entstehende Wärme zu der Menge des verbrauchten Sauerstoffs in geradem Berhältniß stehe 1). Und doch hat man diese Welter'sche Annahme als Gesetz auf den Thierförper übertragen, ohne sich auch nur die Frage vorzulegen, was denn im Thierförper in Wirklichkeit versbrannt wird.

Kohlenstoff und Wasserstoff gewiß nicht, wenn gleich Kohlensfäure und Wasser zu den Enderzeugnissen der Berbrennung gehören. Wenn aus Eiweiß der Sieff der elastischen Fasern oder der leimgebenden Gebilde hervorgeht, so ist das eine Verbrennung. Wenn sich Delstoff oder Perlmuttersett in flüchtige Fettsäuren verwandeln, wenn die stickstoffhaltigen Gewebebildner in Kreatin, in Harnsäure und Harsenstoff, die flüchtigen Fettsäuren in Kohlensäure und Wasser, ein Theil des Schwesels und des Phosphors der Eiweißtörper und der Hirmssette in Schweselsaure und in Phosphorsäure übergehen, so geschiebt das Alles nur unter Ausnahme von Sauerstoff.

Es ist aber durch bestimmte Untersuchungen erwiesen, daß die Wärmemenge, welche durch Verbrennung zusammengesetzter organischer Stoffe erzeugt wird, der Wärmemenge nicht entspricht, welche durch Verbrennung der in denselben enthaltenen Kohlenstoffs und Wasserstoffs Vequivalente entstehen würde, selbst dann nicht, wenn die organischen Körper weder Sticktoff, noch Schwefel enthielten. Die Versuche von Favre und Silbermann haben nämlich gezeigt, daß das Sumps

<sup>1)</sup> Bgl. Donbers a. a. D. S. 56.

gas, Terpenthinöl, Sitronenöl, mehre Alfohol- und Aether-Arten bei der Verbrennung weniger Wärme entwickeln, als aus der Berechnung ihrer Kohlenstoff- und Wasserstoff-Aequivalente abgeleitet werden müßte, wenn man in den sauerstoffhaltigen für je 1 Aeq. Sauerstoff 1 Aeq. Wasserstoff außer Rechnung läßt.

Aus dieser Thatsache und aus der allmäligen Orndation, welche die Blutbestandtheile und die Gewebebildner im Thierkörper erleiden, geht also aufs Schlagendste hervor, daß man einer ganz falschen Boraussehung Raum geben würde, wenn man aus der durch Verbrennung gebildeten Menge von Kohlensäure und Wasser die erzeugte Wärme berechnen wollte.

Und dennoch steht es sest, nur in den chemischen Umwandlungen, die der Körper von Pflanzen und Thieren beständig erleidet, nur in dem rastlosen Stoffwechsel ist die Quelle der Eigenwärme zu suchen. Und nur weil das Leben Stoffwechsel ist, ist Wärme eine Folge und zugleich ein Maaß des Lebens.

# Sechstes Buch.

Das Zerfallen der organischen Stoffe nach dem Code.



# Sechstes Buch.

# Das Berfallen der organischen Stoffe nach dem Code.

## Rap. I.

Bon den Borgangen des Zerfallens im Allgemeinen.

### §. 1.

Als eins der wesentlichsten Merkmale organischer Materie habe ich bereits in der Ginleitung die außerordentliche Leichtigkeit hervorzgehoben, mit welcher der Zustand des Gleichgewichts der Molecüle gestört wird

So wie die Bereinigung von Umständen, oder um es zugleich kürzer und schärser zu sagen, so wie der Zustand ausbört, der das Leben bedingt, giebt sich die Beweglichkeit der Molecüle in einer anderen Richtung kund als während des Lebens. Der Wärmegrad der umgebenden Luft oder des Wassers, die größere oder geringere Feuchtigkeit, der Luftdruck, die mechanische Bewegung und hundert andere Umstände, die noch zu erforschen sind, geben dem Spiel der Verwandtsschaftskräfte zum Theil andere Ausgänge als wir bisher im lebenden Leib von Pflanzen und Thieren kennen lernten.

Je zusammengesetzter die Materie ist, desto größer ist die Beweglichkeit ihrer Molecüle, während des Lebens sowohl wie nach dem Tode. Wenn die organischen Stoffe nur aus Rohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, dann äußert sich, bei gewöhnlichen Wärmegraden und bei feuchtem Zustande des betreffenden Körpers, die Anziehung des Sauerstoffs der Luft auf den Wasserstoff der organischen Materie, und der Kohlenstoff dieser letzteren verbindet sich mit ihrem eigenen Sauerstoff.

Fehlt aber der Sauerstoff in dem organischen Körper, hat man es mit einem Rohlenwasserstoff zu thun, und kann zu diesem nur so viel Sauerstoff der Luft hinzutreten, als die Orydation des Wasserstoffs ersordert, dann sindet nur eine einsache Wasserbildung statt, der Kohlenstoff wird als Kienruß abgeschieden. Trat noch weniger Sauerstoff hinzu, als der Wasserstoff zur Wasserbildung brauchte, dann wird nur ein Theil des Masserstoffs zu Wasser verbrannt, ein anderer verbindet sich mit Kohlenstoff zu einem fohlenstoffreichen Kohlenwasserstoff. Auf diese Weise entstehen Naphthalin (C<sup>20</sup> H<sup>8</sup>) und ähnliche Körper.

Denken wir uns den umgekehrten Fall, der organische Körper enthalte außer Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff auch noch Sticktoff. Dann sind unabhängig von dem Sauerstoff der Luft zwei Berwandtschaften thätig, die des Stickstoffs zum Wasserstoff und die des Kohlenstoffs zum Sauerstoff. Und auch hier wird ein Ueberschuß von Wasserstoff durch den Sauerstoff der Luft verbrannt. Es versmehren sich die Richtungen, in welchen Spaltung erfolgt, mit der Zahl der Elemente.

Treten zu dem Stickstoff, Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff noch Schwefel und Phosphor, dann äußert das Ammoniak, das aus dem Stickstoff und Wasserstoff entstand, seine Anziehungskraft für den Schwefel, der überschüssige Wasserstoff verbindet sich mit dem Phosphor zu Phosphorwasserstoff.

Es entsteht eine wühlende Thätigfeit der Elemente, deren Macht zunimmt mit der Vermehrung der Grundstoffe, nicht in einfachem, geradem Verhältnisse, nein im Quadrat, vielleicht in der Kubifzahl und höher.

Wärme ist ein Zustand ber Materie, ber die chemischen Eigenschaften steigert zu Berbindungen und Zersetzungen, oft in umgekehreter Richtung, als diese in anderen Zuständen, bei niederen Wärmegraden ersolgen. In hoher Wärme vermag der Kohlenstoff Baffer zu zersehn, die Berwandtschaft des Kohlenstoffs übertrifft die des

Wasserstoffs zum Sauerstoff, während bei gewöhnlichen Wärmegraden das Gegentheil stattfindet.

Darum zerfällt die organische Materie um so rascher, wenn sie bei hohem Mischungsgewicht und großer Anzahl der Grundstoffe in den Zustand erhöhter Wärme übergeführt wird. Und rückwärts erzeugen Verbindung und Zerschung Wärme. Zahllose Bedingungen, Wirkungen und Gegenwirkungen sehen die locker zusammenhängenden Molecüle in Bewegung 1).

## §. 2.

Es ist aber nicht bloß die Anzahl der Elemente in einem einzelnen organischen Stoffe, welche die Beweglichkeit der Molecüle ershöht. Biel schleuniger zerfällt die Materie, wenn verschiedene organische Körper von hoher Zusammensehung bei geeigneten Wärmegraden, bei Anwesenheit von Luft und Wasser auf einander einwirken.

Daß Bewegung Bewegung erwedt, ist einer der einfachsten Grundssätze der Mechanik. Aber es ist Liebig's Berdienst, diesen Satz in seiner ganzen Fruchtbarkeit auf die Zersetzung der organischen Materie angewandt zu haben. Es war gewiß nicht zufällig, daß derselbe Mann, der seine Lausbahn mit der Geschichte der Fulminate eröffnete, den weitreichenden Einfluß der Bewegung auch für die organische Materie zuerst erkannte.

Jodftickstoff zerfällt mit einem bedeutenden Knalle, sowie er mit einem festen Körper berührt wird. Dieser und hundert andere Fälle?) beweisen, daß nicht selten eine einsache mechanische Erschütterung hinzeicht, um eine Bewegung in den Moleculen hervorzurusen, die den Gleichgewichtszustand einer chemischen Verbindung aushebt.

Was die mechanische Bewegung erzielt, das leistet in höherem Grade die Molecularbewegung, welche chemische Zersetzungen bedingt.

<sup>1)</sup> Bgl. ben klaffischen zweiten Theil von Liebig's Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie, vielleicht bas Fruchtbarfte und Anregendste was aus Liebig's Feber geftoffen ift.

<sup>2)</sup> Bgl. Liebig, bie Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiclogie, fechste Auflage, Braunschweig 1846, S. 374-382.

Sehr häusig sieht man einen organischen Körper, der selbst in Zersetzung begriffen ist, die Bewegung seiner Molecüle an einen anderen Körper übertragen. Geschieht dies, ohne daß die Erzeugnisse der Zersetzung des einen Körpers sich mit denen des anderen verbinden, äußert der ursprünglich in Zersetzung begriffene Körper nach Liebig's treffendem Ausdruck "eine Thätigkeit, die sich über die Sphäre seiner eigenen Anziehungen hinaus erstreckt," dann nennt man den Borgang Gährung (Liebig). Der Stoff, der die Gährung erlitten hat, zerssällt in zwei oder mehre andere Körper, deren Summe dem ursprüngslichen Stoffe bald völlig gleich ist, bald denselben nur um die Elemente des Wassers übertrifft. Zwischen diesen Erzeugnissen der Gährung und jenen Zersetzungsprodukten des die Gährung erregenden Körpers, den man Hese nennt, sindet keinerlei Austausch statt. Darin ruht das eigentliche Wesen der Gährung.

Es liegt aber sehr nahe zu erwarten, daß nicht immer die Umwandlungen in dieser gleichgültigen Weise neben einander verlaufen. Wenn die Erzeugnisse desjenigen Körpers, der seine Bewegung auf den anderen überträgt, mit den Zersehungsprodukten dieses letzteren in Wechselverbindung treten, so daß die Summe der neuen Stoffe nur auf die beiden sich umwandelnden Körper zusammen, mit oder ohne die Elemente des Wassers, zurückgesührt werden kann, dann nennt man den Vorgang Fäulniß (Liebig).

Will man die Fäulniß mit der Gährung vergleichen, so ist die Fäulniß eine Gährung, bei welcher die Sefe und das Gährungsmaterial zusammen aufgehen in die durch Kreuzung der Zersetzungspropuste entstandenen Stoffe.

Eine dritte Reihe von Umwandlungen unterscheidet sich von der Gährung und Fäulniß wesentlich dadurch, daß die Erzeugnisse der Zerssehung nicht bloß die Elemente des Gährungsmaterials oder von diesem und der Hese bald mit, bald ohne Wasser enthalten, sondern außersdem den Sauerstoff der Luft. Nur diese Vorgänge bezeichnet man nach Liebig mit dem Namen Berwesung. Die Verwesung besteht in einer langsamen Verbreunung seuchter Materien bei ungehindertem Zutritt der Luft und geeigneter Wärme.

Alle Verhältnisse, welche den Zutritt der Luft erschweren, die Bedeckung mit einer hohen Wassersäule, mit einer mächtigen Erdschichte beeinträchtigen die Verwesung. Erreicht die Verhinderung des Luftzutritts einen höheren Grad, dann unterscheidet man die noch

mehr verlangsamte Berbrennung als Bermoderung von der Berwefung (Liebig).

In diesen Unterscheidungen sind wesentliche Merkmale zum Einstheilungsgrund erhoben, und es ist als ein wichtiges Berdienst Liesbig's zu bezeichnen, daß er Worten wie Fäulniß, Verwesung, Versmoderung, die in der Wissenschaft, wie im täglichen Leben ganz willskürlich durch einander gebraucht wurden, zuerst eine scharse Bedeutung unterlegte. Die Gase, die man sonst für die Gährung, der üble Gezruch, den man sür die Fäulniß in Anspruch nahm, haben, wenn sie gleich sehr häusig vorhanden sind, mit dem Wesen der Gährung oder ber Käulniß nichts zu thun.

#### 6. 3.

Der eiweißartige Körper, der im Traubensaft und in anderen Sästen, welche Traubenzucker enthalten, niemals sehlt, erleidet bei einer mäßig erhöhten Wärme eine Umseßung, eine Bewegung seiner Molecüle, die sich "über die Sphäre seiner Anziehungen hinaus" auf den Zucker überträgt. Es entsteht Gährung.

Für diese Gährung an und für sich ist es ziemlich gleichgültig, in welche Bestandtheile der eiweißartige Körper, die Hefe, zerfällt. Denn die Produkte des Eiweißförpers verbinden sich nicht mit den Erzeugnissen des Zuckers. Der Zucker zerfällt in Alkohol und Kohelensäure, ohne nur ein einziges Aequivalent eines fremden Grundstoffs von außen aufzunehmen:

Traubenzucker Alfohol Kohlenfäure  $C^{12} H^{12} O^{12} = 2 C^4 H^6 O^2 + 4 CO^2$ .

Man hat darauf aufmerksam gemacht, daß, wenn die bloße Beweglichkeit und Bewegung der Molecüle der Hefe die Gährung bezwirkte, nicht einzusehen wäre, warum nicht jede in Zersehung begrifsene organische Materie jede Gährung zu erzeugen vermag, warum
der Mandelstoff die Mandelhese, der Sensstoff die Senschese erfordere
u. s. f. Man hat dabei übersehen, daß allerdings in der Mehrzahl
der Fälle verschiedene Gährungserreger einander vertreten können.
Wir wissen zwar, daß die Mandelhese leichter als Weinhese auf
Mandelstoff die Bewegung ihrer Molecüle überträgt, so wie umgekehrt der Zucker durch Weinhese leichter als durch Mandelhese in

Gährung versett wird. Wir wissen aber zugleich, daß Weinhese und Mandelhese beide im Stande sind, Zuder und Mandelstoff und Harnstoff zu zersetzen 1). Ebenso weiß man, daß jeder saulende Eiweißstörper, Kleber, Pflanzenleim, Erbsenstoff, Käsestoff, Fleisch, Blut, Hausenblase im Zuder Gährung erzeugen 2).

Andererseits hat man Liebig miffverstanden, wenn man ihm die Meinung zuschrieb, als sei die Urt der Molecularbewegung, alfo die Art der Sefe in allen Källen gleichgültig, "Wir wiffen," heißt es bei Liebig 3), "daß der nämliche Buder burch andere Materien, deren "Bustand ber Zersetzung ein anderer ift, als g. B. ber, worin sich bie "Theilchen der hefe befinden, durch lab oder durch die faulenden Be-"standtheile von Pflanzenfäften, durch Mittheilung also einer verschie= "denen Bewegung, daß feine Glemente fich alsdann zu anderen Pro-"duften umfegen; wir erhalten feinen Alfohol und feine Roblenfaure, "fondern Milchfaure, Mannit und Gummi, oder Butterfaure." Ferner hat Liebig ausdrücklich daran erinnert, daß der Saft von Möh= ren, Runfelrüben, Zwiebeln, wenn er bei gewöhnlichen Warmegraden mit Bierhefe zusammengebracht wird, die weinige, wenn er bagegen bei einer Warme von 35-40° fich felbst überlaffen wird, die schleimige Gabrung, im letteren Falle richtiger Faulnif erleidet. Es un= terliegt mithin feinem Zweifel, daß verschiedene Befen oder, was daffelbe ift, verschiedene Molecularbewegungen ber Gabrung eines Rörpers verschiedene Richtungen ertheilen.

Schwieriger zu beseitigen ist der Einwurf, daß in manchen Fällen der Gährung ähnliche Zersehungen durch Stoffe hervorgerusen werden, die sich selbst bei dem Borgang durchaus nicht verändern, so wenn Wasserstoffbyperoryd durch Platin zersett, wenn Stärfmehl durch Schweselssäure in Dertrin und Zucker verwandelt wird. Freilich paßt die Erklärung der Molecularbewegung für diese Fälle nicht. Allein wir besißen sür dieselben keine andere Erklärung, welche der Unnahme einer Molecularbewegung Abbruch thun könnte. Mir scheint gegen eine Erklärung, die über so viele Erscheinungen Licht vers

<sup>1)</sup> Bgl. E. Schmibt, in ten Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, E. 174.

<sup>2)</sup> Liebig, a. a. D. G. 406.

<sup>3)</sup> Liebig, a. a. D. G. 501.

breitet, darin fein Sinderniß zu liegen, daß es ahnliche Erscheinungen giebt, in benen andere unbefannte Bedingungen wirfen muffen. 3ch halte dafür, daß man beffer thate, die Erscheinungen ber letteren Art von der Gabrung zu trennen. Bon Wafferstoffhyperoryd weiß Jedermann, wie leicht es fich gerfett. Und ob die Umwandlung von Startmehl in Dertrin und die nachherige Aufnahme von Waffer bei der Buderbildung, mit Ginem Worte ob eine blofe Umlagerung ber Molecule ohne Spaltung ben Bahrungen beizugablen ift, durfte billig ameifelhaft ericbeinen, obgleich ich wohl weiß, daß Liebig felbst abnliche Källe, z. B. die Umsekung von Milchaucker in Milcha faure 1), hierher gerechnet bat. Und doch wird bier wenigstens 1 Meg. Mildruder in 2 Meg. Milchfäurebybrat gespalten, abgesehen bavon, daß man die Bilbung von Ce Ho O' + Ho, Milchfaure - Sydrat, felbst als eine Spaltung betrachten fonnte. Gei bem wie ihm wolle. immerhin bleibt es fehr beachtenswerth, daß die Umsetzung des Stärkmehls in Dertrin und Buder burch organische Stoffe, Die in Berfetung begriffen find, durch Gerftenbefe, Speichel, Bauchfpeichel, viel rascher erfolgt, als durch Schmefelfaure.

Die Pilze, die oft bei der Gährung entstehen und von Schwann und Anderen als eigentliche Gährungserreger betrachtet werden, sind zur Gährung durchaus nicht erforderlich. Daß aber das Wachsthum der Hesenzellen eine Molecularbewegung einschließt, also in einigen Fällen im Stande sein wird, Gährungserscheinungen eine bestimmte Richtung zu ertheilen, läßt sich gewiß nicht bezweiseln. Lübersdorff und Schmidt haben durch Bersuche gezeigt, daß zersmalmte Hesenzellen Zucker in Milchsäure verwandeln, während sie im unzermalmten Zustande weinige Gährung einleiten. Schmidt hat aber zugleich nachgewiesen, daß diese veränderte Wirkung nicht etwa von einem "katalytischen" Einfluß der lebenden Zelle, sondern von einer chemisch verschiedenen Umsehung bedingt wird. Um 1 Gramm Hese zu zermalmen, brauchte Schmidt sechs Stunden, und einer reichliche Ammoniakentwicklung lehrte, daß die Zermalmung von einer bedeutenden Zersehung begleitet war 2).

<sup>1)</sup> Bgl. Liebig, a. a. D. G. 518.

<sup>2)</sup> Bgl. C. Schmibt, in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXI, E. 171-174.

Wenn also in diesem Falle der Stoffumsat, der das Leben der Hefenzelle bedingte, Gährung erzeugte, so ist es andererseits nicht mins der wichtig, daß Pilze, die bei der Harnstoffgährung entstanden sind, in Zuckerwasser fortwuchern können, ohne die geringste Gährungsersscheinung zu veranlassen (Schmidt).

Ich habe schon oben angedeutet, daß die sogenannte schleimige Gährung, die im Saft von Mobrrüben bei einer Wärme von 35—40° vor sich geht, richtiger als Fäulniß bezeichnet wird. Es entstehen bei dies ser Umsetzung Milchsäure, Mannit, ein dem Gummi ähnlicher, schleimiger Körper, Ammoniat und andere Stoffe. Allein die Milchsäure, der Mannit und der schleimige Körper wiegen zusammen mehr als der Zucker, der ursprünglich im Saft enthalten war. Eiweiß oder andere Stoffe des Saftes müßen sich demnach an der Zersetzung betheiligt haben.

"Dieses Ineinandergreifen von zwei und mehren Metamorpho= "sen ist es, was wir die eigentliche Käulniß nennen" (Liebig) 1).

Bei der Fäulniß können außer dem Wasser auch andere anorganische Stoffe mitwirken. Einst der wichtigsten hierher gehörigen Beispiele ist die Reduction schweselsaurer Salze durch saulendes Holz. Der Kohlenstoff des saulenden Holzes verbindet sich mit dem Sauerstoff der Schweselsäure, der Wasserstoff mit dem Schwesel. Durch den Schweselwasserstoff werden die Metalloryde des Wassers zerlegt. Daher der Schweselsties an faulenden Wurzeln in stehenden Gewässern.

Die Berwesung ist eine langsame Verbrennung. Weil diese jedoch in stetem Fortschritt begriffen ist, sind Koblensäure, Wasser (und Ammoniak) gewöhnlich die Enderzeugnisse der Verwesung. Der Sauers stoff der Luft wirst sich zuerst auf den Wasserstoff der organischen Verbindung; so wenn Alkohol in Aldehyd verwandelt wird:

Alfohol Albehyb.
$$C^4 H^6 O^2 + O^2 = C^4 H^4 O^2 + 2 HO.$$

Nimmt der Adelhyd zwei fernere Aequivalente Sauerstoff auf, dann entsteht die Essigfäure:

Albehyd Effigfäure 
$$C^4 H^4 O^2 + O^2 = C^4 H^3 O^3 + HO$$
.

Durch Drydation von Effigfaure entsteht Ameisensaure, aus ber

<sup>1)</sup> Liebig, a. a. D. G. 402, 403.

Umeisenfäure Aleefäure, aus der Rleefäure Roblenfäure, in Folge immer weiter schreitender Berwefung:

Effighäure Ameisensäure.
$$C^4 H^3 O^3 + O^4 = 2 C^2 HO^3 + HO.$$
Ameisensäure Aleesäure.
$$C^2 HO^3 + O = C^2 O^3 + HO.$$
Aleesäure Aohlensäure
$$C^2 O^3 + O = 2 CO^2.$$

Eine der langsamsten Verwesungen, also ein ausgezeichnetes Beisspiel der Vermoderung ist in der Bildung des weißen faulen Holzes im Inneren abgestorbener Laumstämme gegeben. Analysen dieses Holzes, die jedoch nur zu empirischen Formeln sühren konnten, haben geslehrt, daß Sichenholz z. B. durch Ausnahme von Wasser und wenig Sauerstoff in Koblensäure und in das morsche, vermoderte Holz zersfällt (Liebig). In ihrem Wesen ist die Vermoderung von der Verzwesung nicht verschieden.

So ist durch den Gedankenreichthum Liebig's in die Auffassung des Zerfallens der organischen Materie eine Einheit gekommen, die immer schöner beleuchtet wird durch die einzelnen Untersuchungen, welche dieser Forscher hervorlockte und leitete. Den Ergebnissen dieser Untersuchungen sind die beiden solgenden Kapitel gewidmet. Ich trenne hierbei die organischen Stoffe nur in stickstoffhaltige und stickstofffreie, weil die Eintheilung jener in eiweißartige Körper und deren Abkömmlinge, dieser in Fettbildner und Fette sür die hier vorliegende Betrachtung von untergeordneter Wichtigkeit ist.

#### Ray. II.

# Das Zerfallen der eiweißartigen Körper und ihrer Abkömmlinge.

#### §. 1.

Alls ein Hauptgrund des lokeren Zusammenhangs der Elemente, die zu stickstoffhaltigen organischen Körpern verbunden sind, wurde im vorigen Kapitel die Berwandtschaft des Wasserstoffs zum Stickstoff und die des Kohlenstoffs zum Sauerstoff der Eiweißkörper und ihrer Abstömmlinge bezeichnet.

Bevor aber diese Berwandtschaft durch die Bildung von Ammoniak und Kohlenfäure die stickstoffhaltige Materie dem Endziel des Zerfallens zusührt, treten eine Anzahl von Zwischenstoffen auf, von denen die einen den Stickstoff der organischen Körper enthalten, die anderen nicht.

Schon frühe hatte Braconnot als ein stickfofshaltiges Erzeugniß faulender Eiweißtörper das Aposepedin kennen gelehrt. Durch Mulder's gründliche und umfassende Untersuchungen über die Eiweißtörper, deren Werth, wie öfters hervorgehoben wurde, durchaus unabhängig ist von der Auffassung der Constitution jener zusammengesetzen Materien, ist es erwiesen, daß Braconnot's Aposepedin ein Gemenge ist, in welchem ein in glänzend weißen Blättchen krystallisirender indisserenter Körper, das Leucin, die Hauptmasse bildet.

Für das Leucin hat Mulder früher die Formel NC12 H12 O4 aufgestellt, und er bleibt bei dieser Formel auch noch jest, nachdem Gerhardt und Laurent einerseits, und andererseits Strecker durch ihre Analysen zum Ausdruck NC12 H13 O4 geleitet wurden 1).

<sup>1)</sup> Bgl. Streder in ben Annalen von Liebig und Böhler, Bb. LXXII, S. 91.

Das Leucin löst sich in heißem Wasser und in heißem Alfohol, nicht leicht dagegen in kaltem Wasser, noch weniger in kaltem Alfohol und gar nicht in Aether. Aus der wässerigen Lösung wird Leucin nur durch salvetersaures Duecksilberorydul gefällt. In starker Salzsäure, Schweselsäure und in kalter Salpetersäure wird es unverändert aufgelöst, während es beim Rochen mit der letztgenannten Säure in lauter gasförmige Körper zerfällt.

Ammoniat löst das Leucin leichter auf als Wasser. Für unseren Zweck ist jedoch die Zersetzung am wichtigsten, die es beim Schmelzen mit Kalihydrat erleidet. F. Bopp, der ein Opfer edler Begeisterung im Jahre 1849 zu früh dahinschied, hat nämlich gezeigt, daß bei diesfer Behandlung das Leucin in Baldriansäure, Ammoniak, Kohlensäure und Wassertoff zerfällt:

Leucin

 $NC^{12}H^{13}O^{4}+3KO+3HO=NH^{3}+(KO+C^{10}H^{9}O^{5})+2(KO+CO^{2})+H^{4}$ .

Neben dem Leucin entsteht bei der Fäulniß ein anderer stickstoffs haltiger Körper, das Tyrosin 1), welches nach Liebig's Unalyse durch die Formel NC16 Ho Ob bezeichnet wurde, während Hinterberger später den Ausdruck NC18 H21 Ob ausstellte 2).

Das Tyrosin krystallisirt in seidenglänzenden, blendend weißen Nadeln, die sich in Wasser nur sehr wenig, in Altohol und Aether gar nicht, leicht dagegen in Alkalien lösen.

Mit Säuren läßt sich bas Throfin zu Salzen verbinden, mit Essigfäure jedoch nicht.

Leucin und Tyrosin lassen sich neben einander aus eiweißartigen Körpern gewinnen, wenn man dieselben mit Kalihydrat schmelzt. Man erwärmt die Masse so lange, bis sich neben dem Ammoniak auch Wasserstoff entwickelt, und löst darauf das Gemenge in heißem Wasser auf. Sättigt man das Alkali mit Essigfäure, dann wird das Tyrosin in Nadeln ausgeschieden, die man durch wiederholte Auflösung in verdünntem Kali und Ausfällung durch Essissäure reinigt.

<sup>1)</sup> Lehmann, a. a. D. Bb. I, S. 147. Bopp hatte es bei ber Faulnif ber Eiweißtorper nicht gefunden. Bgl. Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXIX, S. 36.

<sup>2)</sup> hinterberger in ben Annalen von Liebig und Bohler, Bb. LXXI, G. 74.

Aus der Mutterlauge, die das Tyrosin geliefert hat, krystallisirt das Leucin heraus, das zur vollständigen Reinigung nur aus heißem Alsfohol umkrystallisirt zu werden braucht (Liebig und Bopp').

Das Leucin entsteht nicht bloß durch Fäulniß der eiweißartigen Körper, sondern auch aus den leimgebenden Gebilden und aus Horn, Throsin aus Horn und aus eiweißartigen Stoffen, dagegen nicht aus Leim.

Es verdient Beachtung, daß, wie Hinterberger nachgewiesen hat2), die Siweißkörper viel mehr Leucin als Tyrosin geben, das Horn dagegen umgekehrt weit mehr Tyrosin als Leucin.

Hinterberger konnte Tyrosin und Leucin auch gewinnen, indem er Horn mit Schweselsäure kochte, und zwar nahm die Menge dieser beiden Körper bis zu einer gewissen Grenze um so mehr zu, je länger das Kochen fortgesetzt wurde 3).

Beim Schmelzen der Eiweißtörper mit Kali entsteht das Tyrosin später als das Leucin. Es wird dadurch nicht unwahrscheinlich,
daß das Tyrosin erst als Drydationsprodust des Leucins auftritt, um
so mehr, wenn man bedenst, daß die Horngebilde, welche die Eiweißtörper durch ihren Sauerstoffgehalt übertreffen, mehr Tyrosin als Leucin liesern. Hinterberger erhielt aus einem Pfund Horn 5 Grm.
Iufttrocknes, reines Tyrosin. Demnach wäre bei der Bildung von Tyrosin aus zersallenden Eiweißförpern eine Berwesung mit der Fäuluiß
verbunden.

Eine dritte Uebergangsstuse der sticktoffhaltigen Körper zu Ammoniak, Kohlensäure und Wasser ist der schon früher (S. 433, 434) beschriebene Leimzucker, der nicht bloß durch die Fäulniß der Knochenseim gebenden Gebilde, sondern ebenso bei der Gährung der Cholfäure und der Hippursäure entsteht. Der Leimzucker, NC4 H5 O4, enthält mehr Sauerstoff als Leucin oder Tyrosin, und insofern ist es bemerskenswerth, daß er aus eiweißartigen Stoffen nicht entsteht, wohl aber aus dem sauerstoffreicheren Knochenseim.

In dem Leucin, dem Tyrofin, dem Leimzuder, wie fie bei der

<sup>1)</sup> Bgl. Bopp in ten Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXIX, C. 20 und folg.

<sup>2)</sup> Sinterberger in berfelben Beitschrift Bb. LXXI, G. 77.

<sup>3)</sup> A. a. D. S. 76.

Fäulniß oder Gährung gewonnen werden, ist nicht aller Stickstoff der betreffenden Eiweißtörper, des Leims, der Gallenfäure und der Pferdesharnfäure vorhanden. Es wird nämlich immer nebenher Ummoniak gefunden. Und wenn man sich erinnert, daß die Eiweißstoffe, wenn sie in mäßig verdünnter Kalilauge gelöst werden, immer etwas Umsmoniak entwickeln, so wird es nicht unwahrscheinlich, daß ein Theil des Stickstoffs unmittelbar in dieser Form abgeschieden wird.

Leucin, Tyrofin, Leinzucker zerfallen aber felbst bei der Fäulniß nach und nach in Ammoniaf und andere Stoffe. Stenhouse glaubt aus dem Einsluß der trocknen Destillation, der Säuren und Alkalien auf stickstoffhaltige thierische und pflanzliche Stoffe schließen zu dürfen, daß in allen Fällen, in welchen Ammoniaf in größerer Menge aus thierischen oder pflanzlichen Stoffen entsteht, zugleich eine geringe Menge flüchtiger organischer Basen gebildet wird 1). Db diese Basen dem Anilin, NC12 H7, dem mit Anilin isomeren Picolin, von denen jenes durch trockne Destillation des Knochenöls, dieses durch Destillation entsetteter Knochen von Anders on erhalten wurde, ob sie dem durch trockne Destillation leimgebender Gebilde entstehenden, äußerst flüchtigen Petinin, NC8 H11, von Anderson entsprechen, das müssen fünstige Untersuchungen entscheiden.

Mulder hat früher tei der Zersetzung der Eiweißtörper, die mit einem Ueberschuß von Aetali gefocht wurden, zwei ertractähnliche, unstrustallisiebare, im Wasser löstiche Körper erhalten, das Erythroprotid, NC<sup>13</sup> IIs O<sup>5</sup>, und das Protid, NC<sup>13</sup> II O<sup>4</sup>. Dieses ist hellgelb und leicht in Alfohol löslich, jenes rothbraun und löst sich nur in siedendem Alsohol. Es scheinen diese Stosse in neuerer Zeit in Vergessenbeit zu gerathen, und doch wäre es ohne Zweisel wichtig zu wissen, ob dieselben vielleicht bei der Fäulniß oder bei der Verwesung der Eiweißförper gebildet werden. Bopp hat unter den Erzeugnissen der Fäulniß eiweißartiger Stosse einen Körper beobachtet, der mit Salpetersäure eine rosenrothe Farbe annimmt.

Indem die Fäulniß und Verwesung immer weiter fortschreiten, vermehrt sich auch beständig die Menge des Ammoniafs. Nur wenn das Wasser fehlt, entstehen statt des Ammoniafs Evan und andere

<sup>1)</sup> Stenhouse in brn Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXX, S. 216.

Stidftoffverbindungen1). Wenn Bafen fehlen und ber Luftzutritt un= gebindert ift, dann entweicht neben bem Ummoniat nicht felten etwas freier Stidftoff.

Stidstoffhaltige Rorper, Die felbst an ber Grenze ber organischen Materie fteben, fonnen bei ber Gabrung unmittelbar in Ummoniaf und Roblenfaure gerfallen, fo g. B. der Sarnftoff:

Roblenfaures Ammoniumorpd. Harnstoff  $N^2 C^2 H^4 O^2 + 4 HO = 2 (NH^4 O + CO^2).$ 

Die Salveterbildung durch Berwefung des Ummoniaks wurde bereits oben bei den Beftandtheilen der Ackererde besprochen. Ummoniaf. Salveterfaure und freier Stickstoff find die Enderzeugniffe, in welchen nach beendigter Käulnif und Bermefung aller Stickftoff ber organischen Rörper enthalten ift.

#### S. 2.

In der Flüssigfeit, in welcher das Ammoniaf als Endprodukt ber Käulniß stidftoffhaltiger Körper gelöft ift, findet sich daffelbe zu einem aroffen Theil an organische Gauren gebunden, die felbst burch die Bersekung der Giweifistoffe und anderer Berbindungen erzeugt wurden.

Bu Diefen pragnischen Gauren gebort als eins ber regelmäßigften Erzeugniffe der Fäulnif die Milchfäure, fodann aber auch Effig= faure, Butterfaure und Balerianfaure. Ja bei ber Bermefung ber eiweißartigen Korper scheint die gange Reihe der flüchtigen Sauren von ber Bufammensegung Cn Hn 04, von der Ameisenfaure bis gur Capronfaure entstehen zu fonnen. Durch Orndation mittelft Schwefelfaure und Braunftein erhielt Gudelberger aus thierifdem Gimeiß, Faferftoff und Rafeftoff die Albebyde ber Effigfaure und ber Butterfaure, fodann Ameifenfaure, Effigfaure, Metacetonfaure, Butterfaure, Balerianfäure und Capronfäure 2). Reller gewann auf gleiche Beife

<sup>1)</sup> Bal. Liebig, bie Chemie in ihrer Unwendung auf Agricultur und Phyfiologie, 6. Auflage S. 396.

<sup>2)</sup> Gudelberger in ben Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXIV, S. 82.

alle diese Stoffe aus dem Rleber, nur daß er statt des Aldehnds der Butterfaure das der Balerianfaure und feine Capronfaure vorfand 1).

Außer den genannten Sauren beobachteten Gudelberger und Reller das Auftreten von Bittermandelöl und Benzoöfaure unter den Orndationsproduften der eiweißartigen Körper.

Es fann nach diesen Beobachtungen wohl keinem Zweisel unterliegen, daß die Ameisenfäure, die Essigfäure, die Buttersäure, die Baleriansäure, die man so häusig unter den Zersetzungsprodukten stickstoffhaltiger Körper wahrnimmt, wenigstens zum Theil als Erzeugnisse einer allmäligen Berbrennung durch den Sauerstoff der Luft, also der Berwesung zu betrachten sind.

Andererseits lehrt die oben angegebene Zersetung des Leucins in Ammoniak, Balerianfäure und Kohlenfäure (S. 555), daß die Balezianfäure auch ohne Berwesung, durch bloße Gährung oder Fäulniß aus den eiweißartigen Körpern hervorgehen kann.

Die fortschreitende Verwesung muß alle diese Säuren nach und nach in Kohlensäure und Wasser übersühren. Wenn man faulenden Kleber gehörig seucht hält, so tritt ein Zeitpunkt ein, in welchem die Flüssigfeit neben Leucin, einem durch Ehlor gerinnenden organischen Körper und Schweselammonium nur noch kohlensaures Ammonium-oryd enthält 2).

Bor Kurzem ist diese Umwandlung in Kohlensäure und Wasser unter dem Einfluß gährungerregender Stoffe von Buchner dem Jünzeren bei mehren organischen Säuren genauer untersucht. Buchner erinnert an die bekannte Thatsache, daß eine Lösung von essigsaurem Kali in einigen Monaten ganz in kohlensaures Kali und Wasser zerfällt. Sett man zu den Lösungen der Alkalisalze von Eitronensäure, Weinfäure, Bernsteinsäure, Essigsäure oder Kleesäure thierischen Schleim, faule Leber, Emulsin oder eine andere Hefe, dann erreicht jene Verwesung in wenigen Wochen ihr Endziel, am schnellsten für die beiden erstgenannten, weniger schnell für die beiden folgenden Säuren, am langsamsten sür die Kleesäure. Die Sitronensäure und die Weinfäure verwanzlelt sich in Vernsteinsäure (Dessauses), Essigsäure und Kohlensäure

<sup>1)</sup> Reller in berfelben Beitschrift Bb. LXXII, G. 38.

<sup>2)</sup> Bgl. Liebig a. a. D. G. 410.

(Liebig) 1), die Bernsteinsäure in Buttersäure und Essigsäure. Daher erklärt es sich, daß die Aepfelsäure in einem bestimmten Zeitpunkt ihrer Gährung auch Buttersäure liesern kann. Die Citronensäure unterscheidet sich von der Aepfelsäure, indem sie keine Bernsteinsäure giebt. Essigsäure ist demnach eines der häusigsten Zwischenprodukte, welche das Zersallen organischer Säuren in Kohlensäure und Wasser einleiten 2).

Während faulende organische Stoffe im Stande sind schweselssaure Salze zu reduciren und dadurch selbst nicht selten eine Entwick-lung von Schweselwasserstoff bedingen, tragen die zerfallenden Eiweißförper durch ihren Schweselgehalt zu diesem Schweselwasserstoff bei. Gewöhnlich wird erst Schweselammonium oder, wenn freies Alfali vorhanden ist, Schweselfalium gebildet. Die gleichzeitig entstehenden organischen Säuren, Milchsäure, Essigfäure, treiben aus diesen Berbindungen den Schwesel als Schweselwasserstoff aus. Bei gewöhnlichen Wärmegraden wird der Schweselwasserstoff an der Luft nicht orndirt. Er läßt sich jedoch entzünden und verbrennt dann zu schweselscher Säure und Wasser. Die schweslichte Säure verwandelt sich durch Berwesung in Schweselsäure.

Der Phosphor des Eiweißes und des Faserstoffs, des Klebers und des Erbsenstoffs endlich verbindet sich bei der Fäulniß mit dem Wasserstoff dieser Körper. Es bildet sich Phosphorwasserstoff, H³P, der sich von selbst an der Luft entzündet und mit Flamme zu phosphorichter Säure und Wasser verbrennt. Wenn dagegen die Luft freien Zutritt hat, so daß sich die Fäulniß in Verwesung verwandelt, dann kann der Phosphor sich zu Phosphorsäure orydiren. Unter den Erzeugnissen der Verwesung phosphorhaltiger Eiweiskörper sindet sich phosphorsaures Immoniumoryd.

Kohlensäure, Wasser, Schweselwasserstoff und Phosphorwasserstoff, oder Schweselsäure und Phosphorsäure, das sind die wenigen einsachen Endprodutte, die, abgesehen von den sticktoffhaltigen Erzeugnissen der Zerseugnissen der Zerseugnissen der Zerseugnen der Zerseugnen der Zerseugnen.

<sup>1)</sup> Bal. oben G. 297.

<sup>2)</sup> Bgl. Buchner t. J. in ben Annalen von Liebig, Bohler und Kopp, Bb. LXXVII, S. 209, 210.

#### S. 3.

Auf eine an Vermoderung grenzende Verwesung der Eiweißkörper hat Mulder zuerst ausmerksam gemacht. Er zeigte nämlich, daß die eiweißartigen Stoffe durch Aufnahme einer geringen Menge Sauerstoff aus der Luft in die im ersten Buch beschriebenen Humuskörper übergehen.

Denke man sich, daß 1 Aequivalent der Gruppe, die ungefähr das Berhältniß des Stickstoffs, Kohlenstoffs, Wasserstoffs und Sauerstoff in den Eiweißtörpern ausdrückt, sich mit 3 Aeq. Sauerstoff verbinde, dann entsteht 1 Aeq. Humin neben 5 Aeq. Ammoniak:

$$\begin{array}{c} \text{Sumin} \\ N^5 \ C^{40} \ H^{30} \ 0^{12} \ + \ 0^3 = C^{40} \ H^{15} \ 0^{15} \ + \ 5 \ NH^3. \end{array}$$

Sind Alfalien in der Erde vorhanden, dann geht das humin unter Wasserausscheidung in huminfäure, C40 H12 O12, über. Durch allmälig weiter schreitende Verwesung verwandelt sich die huminfäure in Geinfäure, Quellfatzschen, Luellfatze, Koblensaure und Wasser.

Kohlensäure, Wasser und Ammoniak sind also auch bei dieser Richtung der Verwesung die Stoffe, die als lette Ergebnisse der Beswegung der Molecüle in die Kreistinie einmünden, die der Stoffwechssel von Pstanzen und Thieren beschreibt.

#### Rap. III.

# Das Berfallen der Fettbildner und der Fette.

#### S. 1.

Biel reichlicher als die eiweißartigen Körper tragen die zahlreichen stärkmeblartigen Stoffe, namentlich die Verbindung des Zellstoffs mit den Holzstoffen, die früher sogenannte Holzsaser, zur Humusbildung bei. Und es ist ohne Zweisel eine der wichtigsten Folgen
der Verwesung, daß sie altes Holz, Sägemehl, Stoppeln, Brachfrüchte allmälig in fruchtbare Cammerde verwandelt.

Je tiefer diese Ueberbleibsel der Gewächse der Erde eingegraben, eingeackert sind, desto langsamer erfolgt die Verwesung, desto mehr geht die Verwesung in eigentliche Vermoderung über. Ein vollendetes Beispiel der Vermoderung ist in der Vildung der Braunkohle gezgeben.

Die Umwandlung in Humus möge aber rasch oder langsam erstolgen, immer ist sie, wie Mulder so schön aus der Zusammensetzung der Humuskörper nachwies 1), die Folge einer Ausnahme von Sauerstoff.

Wenn sich der Zellstoff oder irgend einer der gleich zusammenges setzten Körper mit wenig Sauerstoff verbindet, dann entsteht zu= nächst Ulmin neben Wasser und Kohlensäure:

3ellstoff Ulmin  $7 C^{12} H^{10} O^{10} + 0^4 = 2 C^{40} H^{16} O^{14} + 38 HO + 4 CO^2$ .

Schreitet die Berwefung bis zur Bildung der Ulminfäure fort,

<sup>1)</sup> Bgl. S. 10, 13, 14,

bann ändert sich in dieser Gleichung nichts als die Menge bes Waffers, die ausgeschieden wird:

Ulmin
 Ulminfäure

 
$$2 C^{40} H^{16} O^{14} + 38 HO = 2 C^{40} H^{14} O^{12} + 42 HO.$$

Ganz ähnlich gestaltet sich die Umsetzung, wenn z. B. aus Zucker Humin wird:

Exambenzucker Sumin 
$$4 C^{12} H^{12} O^{12} + O^{16} = C^{40} H^{15} O^{15} + 33 HO + 8 CO^2$$
.

Und da sich die Huminsaure von Humin, ebenso wie die Ulminsaure vom Ulmin nur durch einen Wenigergehalt von Wasser unterscheidet, so ändert sich auch in der letztgenannten Gleichung durch die Bildung der Huminsaure nur die Wassermenge:

Wie durch Berwefung Ulminfäure in Huminfäure, Diese in Geinfäure, Geinfäure in Quellfabfäure und endlich in Quellfäure übergeben kann, ift bereits im ersten Buch erörtert.

Die Roblenfäure, die sich in tiesen Vorgängen bildet, enthält den Sauerstoff der organischen Körper. Sie stammt von den Elesmenten des Holzes, da sich der Sauerstoff bei gewöhnlichen Wärmesgraden nicht mit Kohlenstoff verbindet. Liebig.

Aus dem einfachen Grunde, weil niemals die organische Materie genug Sauerstoff enthält, um ihren sämmtlichen Kohlenstoff in Kohlensäure überzusühren, werden die Erzeugnisse der Verwesung des Holzes immer reicher an Kohlenstoff. Dadurch erklärt es sich, daß Mener den Humus des Eichenholzes nach der Formel C<sup>54</sup> H<sup>46</sup> O<sup>46</sup>, Will, der es mit einem späteren Zeitraum der Verwesung zu thun hatte, nach dem Ausdruck C<sup>56</sup> H<sup>44</sup> O<sup>34</sup> zusammengesetzt fand '), Rochsleder endlich in einem bituminösen Körper einem moderartigen Stoffe von der Formel C<sup>80</sup> H<sup>34</sup> O<sup>25</sup> begegnete, der in seiner Zusammensesung der Ulminsäure Mulder's nahesteht '). Und ein ähnliches Erzeugnis

<sup>1)</sup> Liebig, a. a. D. S. 470.

<sup>2)</sup> Rochteber in ben Annalen von Liebig, Bohler und Kopp, Bb. LXXVIII, Maiheft 1851, S. 248-250.

der Verwesung hat Soubeiran vorgelegen, als er durch seine Anaslusen zur Aufstellung der Formel  $C^{34}$   $H^{18}$   $O^{18}$  veranlaßt wurde 1). Nur ist es entschieden unrichtig, wenn Soubeiran, der Mulder's wichtige Arbeiten kaum zu kennen scheint, behauptet, daß der Kohlensstoffgehalt der Humusstoffe 57 Procent niemals übersteige.

Unter den Berwesungsprodukten des Zuders wird nicht selten die Ameisensäure gesunden, welche man fünstlich sowohl durch die Orydation mittelst Alkalien, als mittelst der Salpetersäure, neben anderen, zum Theil wenig ersorschten Stoffen aus dem Zuder erbält.

Ist aber der Zutritt der Luft gehindert, wie wenn das Holz auf dem Boden von Sümpfen zerfällt, dann nimmt die Zersetzung eine ganz andere Richtung. Der Wasserstoff verbindet sich nicht mit dem Sauerstoff, sondern mit dem Kohlenstoff des organischen Körpers. Es entsteht Sumpfgas, CH<sup>2</sup>, und ein anderer Theil des Kohlenstoffs verbindet sich mit dem Sauerstoff des betreffenden Körpers zu Kohlensture. Am einsachsten wird sich die Zersetzung gestalten, wenn der organische Stoff gleich viel Nequivalente Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthält, wie z. B. der Zucker:

Traubenzucker Sumpfgaß Kohlenfäure  $C^{12} H^{12} O^{12} = 6 CH^2 + 6 CO^2$ .

Enthält der organische Körper weniger Wasserstoff und Sauerstoff als der Aequivalentzahl des Kohlenstoffs entspricht, dann betheisligen sich die Elemente des Wassers an der Vildung der Sumpfluft:

3eustoff Sumpfgas Kohlenfäure C12 H10 O10 + 2 HO = 6 CH2 + 6 CO2.

Die Entwicklung bes Sumpfgases beruht also auf einer einfachen Gährung.

#### S. 2.

In den Leichnamen des Menschen haben Fourcrop und Baus quelin ein hartes Fett gefunden, das sie unter dem Namen Adipos

<sup>1)</sup> Soubeiran im Journal de pharmacie et de chimie, T. XVII, p. 329.

cire beschrieben. Nach den Untersuchungen von Beet 1) soll dieses Abipocire aus Stearin und stearinsauren Salzen bestehen.

Da die Fette der Leichen von Thieren und Menschen durch die Fäulniß härter werden, so kann man annehmen, daß das Stearin aus Elain und Margarin entsteht. Die Umwandlung des Gemenges von Perlmuttersett und Delstoff menschlicher Leichname in Talgstoff könnte den einfachen Fall von Fäulniß darstellen, in welchem die in einander greisenden Metamorphosen zweier Körper, die Liebig als wesentliches Merkmal der Fäulniß verlangt, eine einzige Berbindung erzeugten:

Delstoff Perlmuttersett Talgstoff 
$$C^{39}$$
  $H^{39}$   $O^4$   $+$   $C^{35}$   $H^{35}$   $O^4$   $=$  2  $C^{37}$   $H^{37}$   $O^4$ .

Bei der Verwesung der Fette werden die kohlenstoffreichen allmälig in kohlenstoffärmere verwandelt. Kolbe scheint bei seinen hochwichtigen Untersuchungen der orndirenden Wirkung des im Kreise des galvanischen Stroms sich ausscheidenden Sauerstoffs, der sogenannten Elektrolyse, das Geset entdeckt zu haben, nach welchem der Sauerstoff auch bei der Verwesung die hierher gehörigen Körper zerseten dürste. Wenn Sauerstoff den Elementen einer sauerstoffhaltigen Säure zugeführt wird, dann spaltet sich diese in Kohlensäure, welche den Sauerstoff, und in einen Kohlenwasserstoff, welcher den Wasserstoff der Säure enthält.

So verwandelt sich die Balerianfäure durch Elektrolyse in Koh- lenfäure und Balyl: 2)

Wasserfreie Baleriansäure Balpl. 
$$C^{10}$$
  $H^9$   $O^3 = 2$   $CO^2 + C^8$   $H^9$ .

Und was das Wichtigste ift, das Balpl geht durch Orndation in Buttersäure über:

Schneider hat die Rohlenwasserstoffe, welche bei der trodnen

<sup>1)</sup> Bgl. meine Nebersethung von Mulber's Bersuch einer allgemeinen physiolos gifchen Chemie, Beibelberg, 1846. S. 607.

<sup>2)</sup> Rolbe in ben Unnalen von Liebig nnb Bohler Bb. LXIX, S. 259 u. folg.

Destillation der Fette entstehen, durch orydirende Mittel, Alfalien, Salpetersäure, Shromsäure in sette Säuren verwandelt und zwar in solche, die sich von dem ursprünglichen Fett durch einen höheren Sauserstoffgehalt unterscheiden 1). Durch die Drydation des Kohlenwasserstofffs C6 H5, der durch trockne Destillation der Delfäure erhalten wurde, entstanden Essissäure, Metacetonsäure, Buttersäure, Baleriansäure, Sapronsäure, Denanthylsäure (C14 H13 O3 + HO) und Saprylsäure, turz die ganze Reihe der Säuren von der Zusammensetzung Cn Hn O4, von der Essissäure an bis zur Saprylsäure hinauf.

Jene Entdeckung Rolbe's, Die Liebig mit Recht eine bewunberungswürdige genannt bat, ift nicht nur eine ber wichtigften, die auf bem Gebiet ber theoretischen Chemie gemacht werden fonnten, fie ift auch eine der wichtigften für ben Physiologen, ber in dem Leben einen Buftand ber Materie erblicht, beffen Gefete er nur aus ben Ge= feten bes Stoffwechfels in ber Ratur im Großen zu erfennen vermag. Liebig bat dieser Thatsache Worte gelieben, indem er fagt2): "Ich "halte die Entdedung Rolbe's für eine um fo wichtigere Erwerbung "für die Wiffenschaft, weil dieses Drydationsgeset offenbar das um= "gefehrte Gefet ber Bildung boberer organischer Gauren (fauerftoff-"ärmerer) aus niederen (fauerstoffreicheren) ift. Die Entstehung bes "Bachfes, bes Cholfterins, ber Delfaure und Margarinfaure aus Ump-"Ion oder aus Buder, oder aus Milchfäure, Butterfäure in dem Leibe "ber Thiere fann nicht anders als durch Austreten von Sauerstoff "in der Form von Roblenfäure und von Wafferstoff in der Form " von Baffer gedacht werden. "

Umgefehrt find diese niederen sauerstoffreicheren Säuren, Balerisansäure, Butterfäure, Effigfäure, bei den Fetten wie bei den Eiweiß= körpern, die Uebergangöstusen, welche die zusammengesetzte organische Materie in die einsachsten binairen Berbindungen, in Wasser und Kohlensäure überführt.

<sup>1)</sup> Schneiber in ben Unnalen von Liebig und Bohler, Bb. LXX, S. 120.

<sup>2)</sup> Liebig in feinen Annalen, Bb. LXX, G. 319.

#### Rächblich.

Roblenfäure, Wasser, Ammoniak, — Salpeterfäure, Schwefelfäure, Phosphorfäure, — die frei gewordenen Salze und Chlorüre, — Huminsäure, Quellfäure, Quellfatzfäure, die selbst wieder in Kohlensäure und Wasser zerfallen, diese wenigen Körper sind die Endpunkte des Lebens, wie sie der Urquell sind von den zusammengesetzen Verbindungen, deren unablässige Bewegung die Seele des Lebens ist für Pflanzen und Thiere.

Ganz allmälig werden diese Endpunkte erreicht. Fett, Zucker, Eiweiß, die am höchsten zusammengesetzten organischen Berbindungen, die Mutterkörper der Gewebebildner vor allen anderen, verlieren nach und nach ihre Indifferenz. Sie zerfallen in Stoffe, die immer deutlicher den Gegensatz von Basen und Säuren bethätigen, der nur dem Wasser sehlt.

Im Leben tritt dieser Gegensatz zurück. Nicht weil ein wohlwolsender Gott die Feindschaft versöhnt zu dem harmonischen Ineinandersgreisen, das der Mensch — sonderbarer Irrwahn! — so gerne voraus haben möchte vor den übrigen Geschöpfen der Erde. Denn jener Gegenssatz ist kein seindlicher. Das Begegnen der Elemente unter geeigneten Außenwerhältnissen reicht hin, um die schöpferische Triebkraft zu besthätigen, die aller Materie innewohnt, welche die gegenseitige Berührung der Materie nur erweckt zu dem nimmer ruhenden Zustand des Lebens.

Die Pflanze, das Thier löst sich auf nach dem Tode in Ammos niak, in Kohlensäure und Wasser. Aber dieselbe Kraft, die als Eigensschaft den Stoffen innewohnt, verwebt die elementausten Körper zu den meist zusammengesetzten Berbindungen. Der Stoff des unscheinbarsten wie des edelsten Leibes gelangt beim ewigen Wechsel zu neuem Leben. Die Eigenschaften wandern mit dem Stoff, dem sie unverbrüchlich ans

gehören. Ihre Arten sind so zablreich, wie die Berbindungen der Stoffe, wielleicht zahlloß, wenn nämlich die Grenze nicht bestimmt ist, in welcher die Aequivalentzahl des einen Elements die des anderen übertreffen kann.

Ein geschlossener Kreislauf — beginnt die Bewegung der Elemente wo sie aufzubören scheint. Die verjüngte Erde keimt und grünt aus dem Moder hervor, in demselben Augenblick, in welchem Menschen und Thiere der Berwesung zueilen.

Bu dem Elemente gehört als Eigenschaft die Rraft. Und darum ist der Kreislauf der Elemente, von dem ich ein flüchtiges Bild aufzurollen bemüht war, zugleich der Kreislauf der Kräfte.

# Alphabetisches Register.

#### A.

Absolutes Wiffen (Bebeutung beffelben) XII.

Absonderungen 400.

Achsenchlinder 365, 380.

Ackeranalysen (Bichtigkeit ber) 176.

Ackererbe 3, quantitative Zusammensetzung berselben 19, 20.

Aconitfäure 283.

Abergeflechte ber hirnhöhlen (Durchschwitzung ber) 363.

Mbern 367, 371, 372.

Abipocite 565.

Nethal 381.

Nethalfäure 381, in Wachs 149.

Ufterbrufen (Absonderung berfelben) 529.

Allizarin 324.

Alfaloide 299, Conftitution berfelben 306, Entwicklungegefchichte berfelben 315, Mengenverhältniffe berfelben 313.

Mantoin 507.

Mantoisfluffigfeit 507.

Mantoisfäure 508.

Moëtin 329.

Amalinfäure 301, 302.

Ambra 527.

Ambrin 527.

Ameifenfaure 285, im Blut 470, in ben Geweben 468, als Ausscheibung ber Ameifen 529.

Ammoniak in ber Ackererte 12, in ber ausgeathmeten Luft 485, im Darminhalt 522, in ber Hautschmiere 517, in ber Luft 25, als Nahrungsmittel ber Pfiansen 66, im Schweiß 514, in ber Borhautsalbe 516.

Ammoniafbilbung in ber Actererbe 15.

Ammoniaffeife im Blut 248.

Amngbalin 309.

Anilin 557.

Anorganische Nahrungsstoffe ber Thiere 188.

Anorganische Stoffe als Gewebebilbner ber Thiere 387.

Anorganische Stoffe der Pflangen 158, Ginftuß bes Bobens auf bieselben 174, Ginftuß ber Entwicklungsstufe ber Pflangentbeile auf bieselben 173, Mengenrerhältnisse berselben 177, Ginftuß ber Pflangenart auf bieselben 164, Ginftuß ber Pflangentheile auf bieselben 169, gegenseitige Vertretung berselben 165.

Anerganische Berbindungen (Form terfelben in erganischen Kerpern) 161.

Anorytische Stoffe (Kritik bes Begriffs berfelben) 161.

Apfelfäure 280.

Apfelsinenöl 341.

Apofepebin 554.

Arabin 116.

Aricin 304.

Arfenik in ber Ackererte 8, im Meerwaffer nach Daubree (Comptes Rendus, XXXII, p. 828, 2. Juin 1851), in Pflanzen 160, fehlt in Thieren 394.

Arterien siehe Schlagabern.

Afparagin 291.

Afparagfäure 291.

Augenbutter 515, 516.

Augenflüffigfeit (Bäfferige) 360, 468.

Ausgeathmete Luft 484, Ammoniaf in terfelben 485, bei fastenben Thieren 489, je nach bem Fettreichthum 488, je nach ben Gafen, in welchen geathmet wurte 490, bei verschiebenen Geschlechtern 488, je nach ber Körpergröße 488, Einfuß ber körperlichen Bewegung auf bieselbe 491, bei Krastanstrengungen 491, in rerschiebenen Lebensaltern 488, Ginfuß bes Lustornets auf bieselbe 491, Einfuß ber Rahrung auf bieselbe 488, während bes Schlass 491, Schweselbaltige Gase in berselben 485, Stickstressausgebeitung burch bieselbe 484, bei verschieben Thieren 487, während ber Berbauung 489, Ginfuß ber Wärme auf bieselbe 490, Wasserbunst berselben 486, bei Winterschlässern 491, 492.

Ausscheidung ber Pflangen 355, ber Thiere 484.

B.

Babefdmamm 97.

Balbrianöl 341.

Balbrianfaure 144, in thierifden Geweben 381.

Banber 373, gelbe Banber ber Wirbelfaule 371.

Barten bes Wallfifches fiehe Fischbein.

Bafforin 117.

Baftfaferzellen 76, 102, 105, 106.

Baudfell (Durchschwitzung beffelben) 362.

Bauchspeichel 452, quantitative Analyse beffelben 454.

Bauchfpeichelftoff 453.

Behenfäure 143.

Belugenftein 390.

Bengoefaure 286, in ber Ambra 527, als Berfotzungsprobuft ber Sippurfaure im Sarn 495.

Berberin 302.

Bernfteinfaure 110, 285, im Thierforper 468.

Bezoare 527.

Bezoarfäure 528.

Bibergeil 498, 516, 517.

Bilicholinfäure 438.

Bilifulvinfäure 438.

Bilifulvin 440.

Bilin 438.

Biliphäin 439.

Biliverbin 439, 440.

Binbegewebe 372.

Biphosphamid 90.

Birfenöl 341.

Bittererbe in ber Actererbe 7, im Blut 252, in Pflanzen 158.

Blabungegafe 518.

Blattgelb 321.

Blattgrun 135.

Blattroth 321.

Blei im Blut 254, im Meerwaffer 31, in Pflangen 160.

Blut 228, ber Arterien 477 — 483, Afche beffelben 268, Beränberung beffelben burch bie Ausscheibung 476, Beränberung beffelben burch bie Ernährung 397 — 399, Blut bei berfchiebenen Geschlechtern 263, bei hungernben Thieren 398,

im klimakterischen Lebensalter 265, in verschiebenen Körpergegenben 398, in verschiebenen Lebensaltern 262, ber Leberrene 444, 445, Menge des Bluts 257, Blut ber Milzvene 472, ber monatlichen Reinigung 264, Einftuß ber Nahrung auf basselbe 266, nach ber Nieberkunft 265, physiologische Bebeutung besselben 187, 361, ber Pfortaber 444, 445, quantitative Zusammensetzung besselben 267, 268, Blut in ber Schwangerschaft 264, bei stillenben Frauen 264, bei verschiebenen Temperamenten 262, bei verschiebenen Thieren 257, ber Benen 477—483.

Blutbilbung 186, 191.

Bluten ber Rebe 71.

Blutfarbe 479-483.

Blutfarbftoff 244, Entwicklung beffelben 226, 227, 246.

Blutförperden 228, 232, 238, 247, anorganische Bestanbtheile berfelben 256.

Blutfuchen 232, Bufammenziehung beffelben 238.

Blutferum (Blutwaffer) 230, 232, 238, anorganische Beftanbtheile beffelben 256.

Bockstalg 382.

Bobenvage Pflangen 182.

Boheafäure 290.

Bojanus'fche Drufe (Abfonberung berfelben) 506.

Brachfrüchte 169.

Brenggallusfäure 283.

Brom im Meerwaffer 31.

Brom in Pflanzen 160.

Butter 408.

Buttereffigfaure im Schweif (?) 513.

Butterfaure 144, 408, in ben Geweben 380, im harn 497, 509, kann im Magen porkommen 429.

Butterfäurebilbung 201.

Butyrin 146.

C.

Cambiumzellen 102.

Caprinfäure 408, in ben Geweben 380, in Kokosnußöl 142, in ber Milch 408. Caprinfäure = Albehyb 341.

Capronfäure 409, in ben Geweben 380, in Rofosnuffol 142, in ber Milch 409, im Schweiß (?) 513.

Caprusfäure 408, in ben Geweben 380, in Kokosnußöl 142, in ber Milch 408, im Schweiß (?) 513.

Carbolfaure fiehe Phenplornb = Sybrat.

Carmin 458.

Carminfaure 458.

Carrhageenin 117.

Carthamin 325.

Caftorin 516.

Cellulofe 101, in thierischen Beweben 385.

Cerain 147.

Cerafin 116.

Cerebrin 382, im Gibotter 402.

Cerebrinfaure 382.

Cerebrofpinalfluffigfeit 363.

Cerin 146, 151.

Cerofia 151.

Cerotin 147.

Cerotinfaure 147.

Cerumen 515.

Cetin 381.

Cetnfornb 381.

Cetylfaure 381, im Dache 149.

Chalagen 401.

Chinafaure 303.

Chinin 304.

Chitin 377.

Chlor in ber Actererbe 7, im Blut 251, 252, in ben Pflangen 159.

Chlorogenfäure 290.

Chlorophna 319.

Chlorophyllwachs 150.

Chlorpepfinmafferftofffaure 423.

Cholalfaure 433, im Darminhalt 521.

Choleinfaure 432, im Darminhalt 521.

. Choleparrhin 439.

Cholesterin im Blut 250, im Darminhalt 522, im Gibotter 402, in ber Galle 440, in ben Gemeben 380, im Chrenfchmalz 516, in ber Borhautfalbe 516.

Cholinfäure 438.

Choloidinfaure 435, im Darminhalt 521.

Cholfaure von Demarçan 438, von Gmelin und Strecker 431, im Darms inhalt 521.

Chondrin 374.

Chorioibea 378.

Chromogen 324.

Chrnfamminfäure 329.

Chylus 216, 220, anorganifche Bestanbtheile besselben 222, Entwicklung besselben in ben Chylusgefäßen 225, Ginflus ber Nahrung auf benselben 223, quantistative Analyse besselben 267.

Chylusgefäße 371.

Chylusförperchen 221, 222, 223, 225, 226.

Chumus 216.

Cinchonin 303.

Cinchotin 304.

Citronenol 341.

Citronenfaure 282.

Cochenille 458, quantitative Analyse berfelben 459.

Cocin 142.

Cocinfaure 142.

Collendynnzellen 102.

Colostrum 408.

Columbin 312.

Columbofaure 302.

Coniin 305.

Copaivael 341.

Covalhar: 346.

Cubebenol 341.

Cumarin 343.

Cupramin in Regenwaffer 32.

Cuticula 109.

D.

Dahlin 114.

Damalurfäure 498.

Dammerbe 10.

Damolfäure 498.

Darmgafe 518, quantitative Analyfe berfelben 518.

Darminhalt 218.

Darmfaft 454, quantitative Analyse beffelben 455.

Dasjespis 527.

Datiscin 114.

Dauungestoff 422.

Delphinfaure 381.

Dertrin 116.

Diaftafe 96.

Döglingfäure 382.

Dotter 401, anorganische Bestandtheile beffelben 403.

Dotterfugeln 402, 403.

Dotterftoff 401.

Dünger (Anorganischer) 169, 176, 177.

Durchschwitzungen 360.

Dyslyfin 435, 436, im Darminhalt 522, ber Schweinegalle 450.

#### E.

Gi 400, Afche beffelben 405, Beränderung beffelben mahrend ber Bebrütung 405, Entwicklung beffelben 414-416, Luft beffelben 404, quantitative Zusammen-fetzung beffelben 404, Schaale beffelben 404.

Gidel bes männlichen Gliebes 379.

Eichengerbfäure 288.

Gigenwärme von Pflangen und Thieren 535-542.

Einfachschwefeleisen im Darminhalt 524.

Gifen in ber Actererbe 7, im Blut 252, in ben Pflangen 158.

Eiweiß bes Bluts 228, bes Chylus 220, in ben Geweben 364, ber Sühnereier 401, anorganische Bestandtheile bes Giweißes ber Sühnereier 403.

Eiweistartige Körper 75, allgemeine Eigenschaften berselben 77, Entwicklung berfelben in ber Pfianze 98, Fäulnist berselben 554, als Gewebebildner ber Thiere 364, Mengenverhältniffe berselben in ben Pfianzen 95, Orybation berfelben 242, eiweistartige Körper ber Pfianzen 91, Unterschied zwischen pfianzelichen und thierischen Eiweisterpern 243, Verwesung berselben 554, Borkommen berselben in ben Pfianzen 75, Zusammensetzung berselben 79.

Ciweisartige Nahrungsftoffe ber Thiere 189.

Glaerin 516.

Glain in Pflanzen 136, in thierischen Geweben 379.

Clainfaure im Blut 248, in Pflangen 137.

Claftifche Fafern 371, 388, Entwicklungsgeschichte berfelben 375.

Clemiharz 347.

Glemin 347.

Elemiöl 341.

Ellagfäure 528.

Emulfin 96.

Enbosmofe 38, Theorie berfelben 45.

Enbosmotisches Aquivalent 41.

Entomaberm 377.

Epithelium 370, 371, ber Arthropoben 377.

Equifetfaure 283.

Erbfenftoff 91.

Ernthrinfäure 331.

Ernthrophyll 321.

Ernthroprotid 557.

Effigfaure fann im Magen rorkommen 429, im Schweiß (?) 514, ein 3wifchens probukt ber Berwefung organischer Sauren 560.

Euphorbiumharz 346.

Erosmofe 38.

#### E.

Fächergewebe ber cavernöfen Körper 372.

Farbstoffe bes Gis 403, ber Galle 439, Farbstoffe ber Galle im Darminhalt 522, Farbstoffe bes harns 496, ber Pflanzen 318, Entwicklungsgeschichte ber letzetern 333, Mengenverhältniffe berfelben 333.

Fafcien 371, 373.

Faferinorpel 374.

Faserstoff bes Bluts 231, bes Chylus 221, in ben Geweben 365.

Fäulniß 548.

Febern 371, 393.

Fellinfaure 438.

Fenchelol 341.

Fett 134, Fette bes Bluts 247, Fett bes Chylus 222, Entwicklung bes Fetts in ben Pflanzen 153, Fette als Gewebebildner ber Thiere 379, Mengenverhalt-niffe ber Fette in ben Pflanzen 151, Fette als Nahrungsftoffe ber Thiere 189, Borkommen berfelben in ben Pflanzen 134.

Fettbilbner im Blut 250, in thierischen Geweben 384, als Nahrungsftoffe ber Thiere 189.

Fettbilbung im Thierforper 202.

Rettzellen 373.

Fibroin 98, 455, 456.

Fibroje Saute 373.

Fichtenharz 346.

Fifchbein 370, 379, 389, 390.

Rifchichuppen 373.

Fischthran 379, 380, 381, 382, 392.

Flechtengrun 322.

Rleischbafis 465.

Fleischfäure 465.

Fleischstoff 464.

Fliegender Commer 455-457.

Fluor in ber Actererbe 7, im Blut 254, im Meerwaffer 31, in ber Milch 412, in ben Bflanzen 160, in thierischen Geweben 391.

Fluffmaffer 29.

Form, Bechselverhältniß zwischen Mischung, Form und Berrichtung XVIII.

Fruchthefe 123.

Fruchtmark 120.

Fruchtwaffer 360-363.

Fruchtzellen 120.

Fruchtzucker 118.

Fungin 104.

### G.

Gahrung 548, fchleimige Gahrung 550, 552, weinige Gahrung 550.

Gahrungepilge, Berhaltnif berfelben gur Gahrung, 551, 552.

Galle 430, Afche berselben 442, Entwicklung berselben 443—447, bei bungernben Thieren 452, Ginftuß ber Nahrung auf bieselbe 451, quantitative Analyse berselben 44, Galle bes Schweins 447, organische Basis in ber Galle bes Schweins 450, Einstuß ber Thierart auf bieselbe 451.

Gallenbraun 439.

Gallenfett fiehe Cholefterin.

Gallengrun 440.

Gallenfaure 431, gefchwefelte Gallenfaure 432.

Gallenstoff 438, Gallenstoffe im Roth 521.

Gallertbilbner 121.

Gallertfäure 121.

Gallusfäure 288.

Ganglienfugeln 380.

Gafe bes Bluts 477, im Luftraum bes Gis 404, im Baffer 32.

Behörblafen ber Beichthiere 391.

Wehörfäckten 391.

Beinfäure 10.

Gelbe Caure von Fourcron 78.

Gelenkfluffigkeit 360, 361.

Gerbfäure 288.

Gerinnung bes Bluts 232.

Werftenhefe 96.

Geruch bes Bluts 248, 249, bes Roths 522, 525, ber Pflangen 339.

Gemebe 359.

Gewürznelfenöl 341.

Biftbrufen, Abfonderung berfelben, 529.

Glasförper bes Auges 364, 468.

Glaufomelanfäure 528.

Globulin 238, in ben Geweben 367.

Glucofe 118.

Gluten 92.

Glutin 373.

Glncerin 139.

Ginfocholfäure 439.

Grunes Organ bes Fluffrebfes, Abfonderung beffelben, 506.

Guanin 505, 506.

Quano 504.

Gummi 116.

#### H.

Saare 370, 379, 387, 390, 392, 393.

Saargefäße 369.

Sämatein 328.

Sämatin 244, Entwicklung beffelben 226, 227, 247.

Sämatoibin 246, in ben Graafischen Bläschen 378.

Sämatorylin 328.

Sarberiche Drufen, Abfonberung berfelben, 515.

Sarn 493, Einfluß tes Babes auf benfelben 513, bei fastenben Thieren 512, ber Fleischfresser 504, bei verschiedenen Geschlechtern 509, je nach ber Jahreszeit 512, Einfluß förperlicher Anstrung auf benselben 512, in rerschiedenen Lebensaltern 507, Einfluß ber Nahrung auf benselben 510, ber Pflanzenfresser 504, quantitative Analyse besselben 501, Einfluß ber Ruhe auf benselben 512, Harn ber Schwangeren 509, je nach ber Tageszeit 512, verschiedener Thiere 504, ber Wöchnerinnen 509.

Sarnaährung 497, 499,

Sarnfäure 493, im Blut 470, in ben Geweben 467.

Sarnftoff 493, im Blut 470, in ben Geweben 468.

Sarze 338, 345, Entwicklungsgefchichte berfelben 351, Mengenverhaltniffe berfelben 348.

Saut, außere, 371, 372, bes Fetus 367.

Sautathmung 486-487, 532.

Sautichmiere 515.

Sautffelett ber wirbellofen Thiere 377, 391, 393.

Defe 548.

Befengellen 551, 552.

Belenin 114.

Berbstfaben 455, 456, quantitative Analnfe berfelben 457.

Sippurfaure 494, im Blut 470.

Sircinfaure 382.

Sirn 364, 365, 380, 382, 388, quantitative Zusammensetzung beffelben 395.

Sirnhäute 362.

Hirnfand 391.

Bolgftoff, außerer, 105, mittlerer 105.

Solgellen 77, 102, 105.

Sorngebilbe 369, 379, 390, 392, Entwicklungsgeschichte berfelben 375.

hornhaut bes Auges 374, 388.

Sorniges Albumen 110.

Sornftoff ber Pflangen 110.

Sumin 11, Entwicklung beffelben 561-564.

huminfaure 10, Entwicklung berfelben 561-564.

Sumusbildung 561-564.

humusertrart 9, 11.

humustohle 9.

Sumusfäure 9.

Sumusftoffe, Bunahme bes Rohlenftoffs in tenfelben 563.

Snocholalfäure 448.

Snocholeinfäure 449.

Snocholinfäure 448.

Syporanthin 466.

Spraceum 527.

#### II.

Indifferente Pflangenftoffe 299, 309, Entwicklungsgeschichte berfelben 315, Mengenverhältniffe berfelben 314.

Indigblau 330.

Indigo 330.

Indigweiß 330.

Inofinfaure 465.

Inofit 387.

Intercellulargange 116.

Intercellularfubstang 120.

#### J.

Job in ber Ackererbe 7, im Babeschwamm 98, im Blut 254, im Ei 403, in thierischen Geweben 394, in ber Milch 412, in Pflanzen 159, im Baffer 30.

# K.

Raffeegerbfaure 290.

Raffein 301.

Kali in ber Ackererbe 7, im Blut 252, in ben Pflanzen 158.

Ralf in ber Ackererbe 7, im Blut 252, in ben Pflangen 158.

Rajejdyleim 515, 516, 517.

Kafestoff bes Bluts 240, in ben Geweben 366, in ber Milch 407.

Kautschuck 344.

Rernfafern 372.

Kiefelfaure in ber Ackererbe 7, im Blut 254, in Febern 393, in horngebilben überhaupt 393, in ben Bflangen 158.

Riefelpanger 393.

Rirfcgummi 116.

Ritzler 379.

Klappen ber Abern und Lymphgefäße 373.

Rlauenfett 379.

Rleber 92.

Rleefaure 276, im Blut 470, im Sarn 497, 504, 506, 511, im Schleim 462, 470, in ber Borhautsalbe 516.

Anochen 364, 372, 388, 389, 390, 391, 392, 393, Afche berfelben 396, quantitative Zusammensetzung berfelben 395.

Anochenleim 373.

Anodenmark 379.

Knorpel 364, 379, 388, 389, Afcheberfelben 396, elaftische Knorpel 371, 374, Faferknorpel 374, wahre Knorpel 374, 392, quantitative Zusammensetzung berfelben 395.

Knorvelleim 374.

Rohlenfaure Alfalien im Blut 252.

Kohlenfäure in ber Ackererbe 14, im Blut 470, in ben Darmgasen 518, in ben Geweben 469, im harn 500, in ber Luft 22, als Nahrungsstoff ber Pflanzen 64, in Pflanzen 159, Berwitterung burch biefelbe 5.

Rohlenwafferstoff in ben Darmgafen 518, im Roth 525.

Rorf 109, 151.

Rorffäure 110.

Rorfzellen 110, 111.

Roth, 520, Afche beffelben 526, quantitative Analyse beffelben 525, 526.

Rraft, ihr Berhältniß gum Stoff X.

Krapproth 323.

Kreatin 464, im Sarn 496.

Rreatinin 465, im Sarn 496.

Rreislauf ber Glemente XV, 568, ber Rrafte 568.

Kruftenbildender Stoff 106.

- Arnftallin 239, in ben Geweben 367.

Arnftalllinfe 367, 387, 389, 393, quantitative Zusammensetzung berfelben 395.

Kuhhorn 370.

Rümmelöl 341.

Rupfer in ber Ackererbe 8, im Blut 254, im Gi 403, in ber Galle 441, in ber Leber 393, im Dieerwaffer 160, 164.

Rneftein 509.

## L.

Lauroftearin 141.

Laurostearinfäure 141.

Lebensfraft, Beurtheilung berfelben XXI.

Leber 364, 384, 385, 386, 393, Afche berfelben 396, quantitative Zusammensetzung berfelben 395.

Lecithin 383, im Gibotter 402.

Legumin 94.

Leim in Berbftfaben 456, in Seite 456.

Leimgebente Gemebe 373, Entwicklungsgefdichte berfelben 375.

Leimzucker 433, 434, 556.

Leucin 454-456.

Lichenin 104.

Lithofellinfaure 529.

Lithon im Meermaffer 31.

Lorbeerfett 141.

Luft, atmefpharifche 21, im Luftraum tes Gis 401, bes Maffers 32.

Lungenfell, Durchschwitzung beffelben 362.

Lungengewebe 371, 372, 379.

Lymphe 473-476, Afche berfelben 476, quantitative Analyse berfelben 475.

Onnphgefäße 371, 372.

# IVH.

Mageninhalt 216.

Magensaft 422, quantitative Analyse besselben 430, Säure besselben 424—429, ber Bögel 429.

Makrolytischer Niederschlag 423.

Malpighi'iche Gefäße (Absonberung berfelben) 506.

Manbelftoff 309.

Mangan in ber Ackererbe 7, im Blut 254, in ber Galle 441, in ber Leber 393, in ben Pflanzen 158, 164.

Mannit 120.

Mantel ber Weichthiere 385, 390.

Margarin in thierifden Geweben 379, in Pflangen 137.

Margarinfaure im Blut 248, in Pflangen 138, im Bache (?) 148.

Markgellen 76, 102, 105.

Materie, ihre Menge bleibt fich ewig gleich IX.

Matière incrustante 106.

Medullin 104.

Meerwaffer 31.

Meibom'fche Drufen, Abfonderung berfelben 515.

Mefonium 521, 523, 525.

Melanin 378.

Meliffin 147.

Meliffinfäure 147.

Menifcus bes Unterfiefergelents 373.

Menstrualblut 264.

Merornbifche Stoffe, Rritif bes Begriffs berfelben 161.

Metacetonfaure im Schweiß (?) 513.

Metapeftin 121.

Metapeftinfaure 121.

Methylamin 301.

Mifrolntischer Rieberfcblag 423.

Milch 407, Afche berfelben 413, Entwicklung berfelben 414-416, Milch ber Fleisch= fresser 412, 413, 414, Ginfius ber Nahrung auf bieselbe 413, Milch ber Pfianzenfresser 412, 413, quantitative Analyse berselben 412.

Mildförverden 407.

Mild)faftgefäße 102, 106, 121.

Milchfaft ber Pflanzen 72, 73.

Mildfäure 200, 411, im Chylus 224, in ten Geweben 387, 468, im Sarn 497, 504, 511, im Ohrenschmalz 516, im Schweiß (?) 514.

Mildfäurebilbung im Thierförper 198, 468.

Milchzucker 410.

Mimofengummi 116.

Molecule (Beweglichfeit berfelben in organischer Materie) XVII, 545.

Moosstärfe 111, 113.

Moschusbeutel (Absonderung besselben) 515.

Mucin 460.

Murerib 494.

Mustatfett 141.

Mustelfafern, glatte 366, 368, quergeftreifte 365, 366, 368.

Mustelfaserstoff 365.

Musteln 365, 366, 387, 388, 389, 390, 392, Afche berfelben 396, Farbe berfelben 377, quantitative Zusammensetzung berfelben 395.

Mustelgucter 387.

Myricin 146.

Mnriftin 141.

Mpriftinfaure 141.

Mnronfäure 343.

Myrofin 343.

N.

Mackenband 367, 371,

Mägel 370, 390.

Mahrungefaft 360.

Nahrungsfroffe, Aufnahme berselben in bie Chylus- und Blutgefäfe 216, Berbinbung berselben zum Nahrungsmittel für bie Thiere 190, ber Bflanzen 36, anorganische Nahrungsfroffe ber Pflanzen 49, organische Nahrungsfroffe ber Pflanzen 53, Nahrungsfroffe ber Thiere 188.

Natron in ter Actererte 7, im Blut 252, in ten Pflangen 158.

Matronalbuminat 220, 401, Gigenschaften beffelben 230.

Merren 364, 380, 382.

Nervenfafern, 373, 380.

Netzfafern 76, 102, 105.

Metafafergellen 76, 102, 105.

Neurilem 373.

Mieren 364, 365.

Mierenfapfeln 380.

0.

Dberhaut 370, 390.

Chrenschmalz 515, 516.

Dele, fette, 136, fuddtige 338, 339, Entwicklungsgefdichte ber fudhtigen Dele 349, Ginwirfung bes Lichts auf biefelben 352, Mengenverhaltniffe berfelben 347, Ginwirfung bes Sauerstoffs auf biefelben 352.

Delfaure im Blut 248, in ten Pflangen 137.

Delfroff in Pflangen 137, in thierifden Geweben 379.

Delfüß 139.

Omidmyloxyd 499.

Orcein 331.

Orein 331.

Organisation XVIII.

Organisirung ber Materie burch bie Pflangen 157, burch bie Thiere 269.

Organische Materie, Unterschied zwischen organischer und anorganischer Materie XVI.

Orfeille 330.

Orfellinfäure 331.

P.

Valmfett 140.

Balmitin 140.

Palmitinfäure 140.

Panger ber Infuforien 393.

Baramplon 385.

Baraveftin 121.

Paraveftinfäure 121.

Paravitellin 404.

Parendynngellen 101.

Pettafe 123.

Beftin 121.

Beftinfaure 121.

Beftofe 120.

Beftofinfaure 121.

Pelargonfäure 143.

Bevfin 422.

Peptone 424.

Perichondrium 373.

Perimpfium 373.

Berinealbrufen (Abfonberung berfelben) 515.

Periofteum 373.

Berlmutterfett in Pflangen 137, in thierifden Gemeben 379.

Perlmutterfettfäure im Blut 248, in Pflangen 138.

Perspiration 485.

Detinin 557.

Pfefferol 341.

Pferbeharnfäure 494.

Pflangeneiweif, losliches, 91, ungeloftes 91.

Pflangenfibrin 92.

Pflanzengallerte 121.

Pflanzentafeftoff 92.

Pflanzenleim 91.

Pflangenfäuren 275, Entwicklungegefchichte berfelben 293, Mengenberhaltniffe berfelben 292.

Pflanzenschleim 117.

Pflanzenzellen, alte, 75, 102, jugenbliche 75, 101, porofe 102, 106.

Phenylorydhydrat 498, 517, 527.

Phenylfäure siehe Phenyloxydhydrat.

Phloretin 312.

Phlorrhizin 311:

Phlorrhizein 312.

Phocenin 381.

Phocenfäure 144, 381.

Phospham 90.

Phosphamib 90.

Phosphoramid 87.

Phosphorglycerinfäure 383.

Phosphorglycerinfaures Ammoniak im Eibotter 403.

Phosphorhaltiges Fett im Blut 249, im Gibotter 402, in ben Geweben 382-384, im Speichel 418.

Phosphorfaure in ter Actererte 7, im Blut 252, in ten Pflanzen 158.

Phosphorsaures Bittererbe-Ammoniaf 524.

Pichurimtalgfäure 141.

Picelin 557.

Pigmentzellen 378.

Pifroernthrin 331.

Pininfäure 346.

Pomerangenöl 341.

Primordialschlauch 75.

Propionfaure im Schweiß (?) 513.

Protein 80, Proteintheorie 80, Wiberlegung berfelben 89.

Proteinbioryb 80.

Proteinprotornd 88, im Blut 242.

Proteintritoryd 80, im Blut 242, in ben Geweben 367.

Protid 557.

Pthalin 416. Purpurin 324. Purpurfäure 494. Byin 367.

Q.

Quellfäure 9, 11. Quellfatzfäure 9, 11. Quellwaffer 29.

R.

Rautenöl 341.

Regenwaffer 31.

Reif ber Früchte 135.

Reifen ber Früchte 132.

Respiration 477-492, siehe ausgeathmete Luft.

Rhoban im Speichel 419.

Riechstoffe ber Pflangen 339, 353, ber Thiere 248, 249.

Riechstoffbildner 353.

Rinbenparendynngellen 76, 102, 106.

Ringfafern, 76, 102, 105.

Ringfaferzellen 76, 101, 105.

Rohrzucker 118.

Rofenfrautfäure 143.

Rückbildung im Blut 471, in ben Geweben 464, im Thierleib überhaupt 463.

Rückenmark 365.

Rutinfaure 341.

6

Saffor 325.

Safforgelb 326.

Saft ber Pflangen 69.

Salbeiol 341.

Salicin 310.

Saligenin 311.

Saliretin 311.

Salpeter in ber Ackererbe 16, in Pflanzen 164.

Salpeterbilbung 16.

Salpeterfaure in ber Luft 28, in ben Pflangen 159.

Salze ber Luft 28.

Samen 406, Entwicklung beffelben 414-416.

Santalin 327.

Sarcobe 376.

Sarcolema 373.

Sauerstoff, Aufnahme beffelben burd bie Pflanzen 63, Ausscheibung beffelben bei Infusorien 492.

Schaale ber Gier 404, ber wirbellofen Thiere 391.

Schildpatt 370.

Schlagabern 366, 367, 371, 372, 373, 379, 389, quantitative Zusammensetzung ber mittleren Wand berfelben 395.

Schleim 460, Entwicklung beffelben 461, quantitative Analyse beffelben 462.

Schleimstoff 370, 460.

Schneemaffer 32.

Schwammige Körper ber Cephalopoten, Abfonderung berfelben, 506.

Schwammzucker 120.

Schwefelamid 87.

Schwefelenan im Speichel 419.

Schwefeleisen im Darminhalt 524.

Schwefelfaure in ber Ackererbe 7, im Blut 252, in ben Pflangen 159.

Schwefelwafferstoff in ben Blahungsgafen 518, 520, im Roth 525, in ber Luft 27, als Nahrungsstoff ber Pflanzen 66.

Schweiß 513, bei verschiebenen Geschlechtern 515, quantitative Analyse beffelben 514.

Schwimmblase 374.

Sclerotica 373, 388.

Sehnen 371, 388.

Seibe 455, 456, quantitative Analyse berfelben 457.

Seibenfibrin 455.

Seifen bes Bluts 248.

Senfhefe 343.

Genfol 343.

Senfftoff 343.

Sepienfaft 530.

Serolin 249.

Gerofe Fluffigfeiten 360.

Gerofe Saute 371, 373.

Silber im Blut 254, in Pflangen 160.

Silvinfäure 346.

Smegma praeputii 515.

Spargelfäure 291.

Speckhaut 235.

Speichel 416, Afche beffelben 421, Einfluß ber Nahrung auf benfelben 422, ber Ohrspeichelbrusen 421, quantitative Analyse bes Speichels 420, Speichel ber Unterkieserbrusen 421.

Speichelstoff 416.

Speifebrei 216.

Speisesaft 216.

Spermatin 406.

Spermatozoiden 406.

Spiralfäben 76, 102, 105, 106.

Spiralfafern ber Tracheen 377.

Spiralfaserzellen 76, 101.

Spiralgefäße 76, 101, 105.

Stärkegummi 117.

Stärfezucker 118. Stärfmehl 111.

Stärfmehlartige Kerper 101, Entwicklungegeschichte berfelben 130, Mengenberhaltniffe berfelben in ben Pflangen 126.

Statif bes Stoffwechfels 530-531.

Stearerin 516.

Stearin in thierifden Geweben 379, in Pflanzen 139.

Stearinfäure im Blut 248, in Pflanzen 140.

Stearoptene 353.

Stickftoff als Nahrungeftoff ber Pflanzen 62, 63.

Stinkafandöl 343.

Stoff, ber Borrath beffelben bleibt fich immer gleich IX.

Stoffwechfel XIV, XV, 530, Schnelligfeit beffelben 433, 434.

Suberin 109.

Sucre interverti 118.

Sumpfgas 564.

Synantherin 114.

Synaptafe 96.

Synovia 360, 361, 370.

#### T.

Talgbrufen (Absonderung berfelben) 515.

Talgfäure im Blut 248, in Pflanzen 140.

Talgftoff in thierifchen Geweben 379, in Pflanzen 139.

Taurin 434, im Darminhalt 522.

Taurocholfäure 439.

Taurylfaure 498.

Teleorybifche Stoffe (Rritit bes Begriffe berfelben) 161.

Terpenthinol 340.

Thallochfor 322.

Thein 301.

Thonerbe in ber Ackererbe 7, in Pflangen 158.

Thranen 517, quantitative Analyfe berfelben 518.

Thranen ber Rebe 71.

Thymus 364.

Tintenbeutel ber Cephalopoben (Musicheibung beffelben) 530.

Titanornb in ber Actererbe 8.

Titonfaure im Blut 255.

Transsubate 360.

Traubenfäure 279.

Traubenzucker 118.

Treppengefäße 105.

Thpifche Rrafte, Beurtheilung berfelben XXII.

Inrofin 459, 555, 556.

#### U.

Nebergallertsäure 121.

Hebermanganfäure in Pflanzen 164.

Ulmin 11, Entwicklung beffelben 562.

Ulminfaure 10, in ben Berbstblättern 356, im Bolg 108.

Uroglauein 496.

Uroranthin 496.

Urrhobin 496.

Ufneafäure 332.

Ufninfäure 332.

Utriculus internus 75.

#### V.

Baccinfäure 409.

Balerianfaure in Pflanzen 144, in thierifchen Geweben 381.

Berbauung 191, ber anorganischen Nahrungsstoffe 192, ber eiweifartigen Körper 210, ber Fettbildner 194, ber Fette 204, funfiliche Berbauung 213, Berbauung bes Bachfes 210.

Bermoberung 549.

Vernix caseosa 515, 516, quantitative Analyfe berfelben 517.

Verwefung 549.

Bermitterung 4.

Biribinfäure 290.

Bitellin 401.

Vorhautfalbe 515, 516, 517.

### W.

Wachholberbeerenwachs 150.

Wachholderöl 341.

Wachs 134, 146, ber Bienen 457, Censonisches 149, Chinesisches 147, Entwicklung besselben in ber Pflanze 153, Japanisches 149, Mengenverhältnisse besselben in ber Pflanze 153, Borkommen besselben in ben Pflanzen 135.

Mallrath 381.

Waffer 29, in ben Geweben 387, Waffergehalt ber Luft 24, als Nahrungsftoff ber Bffanzen 61, Berwitterung burch bas Waffer 4.

Wafferftoffgas in ben Darmgafen 518.

Wechselwirthschaft 169, 176.

Weinfäure 278.

Molle 371, 393, Fette ber Wolle 516.

X.

Xanthophyll 321. Xanthoproteinfäure 78. Xanthoxyd 466.

 $\mathbf{Z}$ .

Zähne 364, 379, 388, 389, 390, 391, 392. Bellgewebe 367.

Bellftoff 101, in thierifden Gemeben 385.

Berfallen ber organischen Stoffe nach bem Tobe 545.

Bibeth 515.

Bimmtöl 341.

Bimmtfäure 287.

Bucker 118, im Blut 250, im Chylus 224, im Gi 403, in ber Galle 437, in thierischen Geweben 385, im Harn 507.

Bwischengelenkinorpel bes Kniegelenks 373.

## Sinnstörenbe Druckfehler.

S. 144 Beile 12 von oben fteht: 15°C, lie3: - 15°C.

4 von unten " 20° C, lie3: - 20° C.

" 514 " 15 von oben " organische, ließ: anorganische.

v 560 v 1 ron unten v LXXVII, sies: LXXVIII.

| · |  |   |
|---|--|---|
|   |  | • |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
| , |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |
|   |  |   |

| , |  |  |  |
|---|--|--|--|
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |
|   |  |  |  |

# PLEASE DO NOT REMOVE CARDS OR SLIPS FROM THIS POCKET

## UNIVERSITY OF TORONTO LIBRARY

QH 521 M6 Moleschott, Jacob Physiologie des Stoffwechsels in Pflanzen

und Thieren

BioMed

